

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

10.06.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 2月 4日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-027529

REC'D 2 5 JUL 2003

[ST. 10/C]:

[JP2003-027529]

WIPO PCT

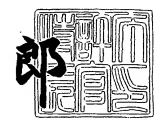
出 願 人 Applicant(s):

住友製薬株式会社

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 7月 9日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 太田信一



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】

特許願

【整理番号】

133082

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C07D209/14

【発明者】

【住所又は居所】

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式

会社内

【氏名】

上野 能秀

【発明者】

【住所又は居所】

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式

会社内

【氏名】

野口 毅

【発明者】

【住所又は居所】

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式

会社内

【氏名】

廣田 浩太郎

【発明者】

【住所又は居所】

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式

会社内

【氏名】

沢田 信行

【発明者】

【住所又は居所】

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式

会社内

【氏名】

梅染 卓志

【特許出願人】

【識別番号】

000183370

【氏名又は名称】

住友製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】

100121588

【弁理士】

【氏名又は名称】

五十部 穣

【電話番号】

06-6466-5214

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

特願2002-171400

【出願日】

平成14年 6月12日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

056546

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】

0205876

【プルーフの要否】

要

1



明細書

【発明の名称】

インドール類およびそれを含む医薬組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(I):

【化1】

$$\mathbb{R}^{1}$$

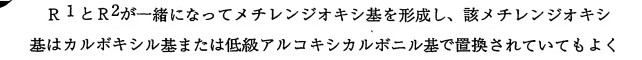
$$\mathbb{R}^{3}$$

$$\mathbb{R}^{2}$$

$$\mathbb{R}^{2}$$

〔式中、 R^1 は置換もしくは無置換の低級アルキル基、または式: $-X-R^{-1}$ e $-C (=O) \cdot NR$ 1 aR 1 b -X - R 1 e - C (=O) OR 1 a もしくは-X $-R^{1}d$ で表される基を表し(式中、Xは単結合または式:-O-、-S-、- $N(R^{1}c) - N(R^{1}c) C (=0) - N(R^{1}c) SO_{2} - S$ $O_2N(R^{1c})$ - 、または- $C(=O)NHSO_2$ - で表される基を表し、R 1 e は単結合、または置換もしくは無置換の低級アルキレン基を表し、R 1 a 、 R^{1b} 、および R^{1c} はそれぞれ独立して、水素原子、置換もしくは無置換の低 級アルキル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリ ール基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、または置換もしくは無置換の ヘテロ環基を表すが、R、1 a およびR 1 b がそれらが結合する窒素原子と一緒に なって、環中に式:-〇一または-NHーで表される基を含有していてもよい3 ~ 8 員の飽和環状アミノ基を形成していてもよく (当該飽和環状アミノ基は無置 換であるかまたは置換されていてもよい)、Rldは水素原子、置換もしくは無 置換の低級アルキル基、置換もしくは無置換のフェニル基、または置換もしくは 無置換のシクロアルキル基(当該シクロアルキル基の一CH2-基は、1または 複数、同一または異なって、式:-O-または $-N(R^{1a})$ -で表される基で 置き換えられていてもよい)を表す。)、

R²は水素原子、ハロゲン原子、置換もしくは無置換の低級アルキル基、置換もしくは無置換の低級アルケニル基、置換もしくは無置換のアミノ基、水酸基、低級アルコキシ基を表すか、または



 R^3 は水素原子または置換もしくは無置換の低級アルキル基を表すか、または R^1 と R^3 とが一緒になって式: $-X-R^1$ e-C(=O) -で表される 2 価の 基を表す(但し、上記式のカルボニル基側の結合手が式(I)の化合物のインド -ル環の 1 位に結合する)。

Wは式(I)で表されるインドール環の2位または3位に結合している下記式(VIII)で表される基を表す:

【化2】

OH H
Ar
$$R^4$$
 R^5 R^6 R^7 (VIII)

(式中、 R^4 、 R^5 、 R^6 、および R^7 はそれぞれ独立して水素原子または置換していてもよい低級アルキル基であり、

Arは以下の式(IX)、式(X)、または式(XIII)で表される基を表す;

式(IX):

【化3】

R8は水素原子、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、置換もしくは無置換の低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のベンジルオキシ基、水酸基、ニトロ基、置換もしくは無置換の低級アルキルスルホニル基、置換もしくは無置換のベンゼンスルホニル基、置換もしくは無置換の低級アルキルチオ基、置換もしくは無置換の低級アルキルスルフィニル基、メルカプト基、シアノ基、アミノ基、置換もしくは無

置換の低級アルカノイルアミノ基、置換もしくは無置換のモノもしくはジ低級アルキルアミノ基、置換もしくは無置換の低級アルキルスルホニルアミノ基、または置換もしくは無置換のベンゼンスルホニルアミノ基を表す。

R9およびR10はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、置換もしくは無置換の低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基、水酸基、アミノ基または置換もしくは無置換のモノもしくはジ低級アルキルアミノ基を表し、または、

 R^8 、 R^9 、および R^{10} のうち2つが一緒になってメチレンジオキシ基を形成し、該メチレンジオキシ基はカルボキシル基または低級アルコキシカルボニル基で置換されていてもよく、または、

 R^8 、 R^9 、および R^{10} のうち2つが一緒になって式: $-NR^8$ aC (=O) CR^8 b $=CR^8$ c-で表される基(R^8 a、 R^8 b、および R^8 cは同一または異なって水素原子または置換もしくは無置換の低級アルキル基を表す)を形成してもよい。

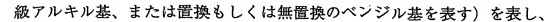
但し、 R^1 が式: $-O-CH_2-C$ (=O) OR^1 aで表される基であり、かつ、 R^4 、 R^5 、 R^9 、および R^{10} がともに水素原子である場合、 R^8 は3位に置換したハロゲン原子もしくはトリフルオロメチル基ではない。)で表される基

式(X):

【化4】

(式中、 Z は酸素原子または硫黄原子を表し、

 $R^{1\,1}$ は水素原子、低級アルキル基、または式: $-SO_2R^{1\,4}$ もしくは式: $-NR^{1\,5}R^{1\,6}$ で表される基(式中、 $R^{1\,4}$ は置換もしくは無置換の低級アルキル基、置換もしくは無置換のフェニル基、置換もしくは無置換のアラルキル基を、 $R^{1\,5}$ および $R^{1\,6}$ はそれぞれ独立して水素原子、置換もしくは無置換の低



 R^{12} は酸素原子、硫黄原子または H_2 を表し、

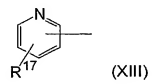
 R^{13} は酸素原子または H_2 を表し、

nnおよびmmはそれぞれ0または1を表す。)

で表される基、または

式(XIII):

【化5】



(式中、 R^{17} は水素原子、ハロゲン原子、またはシアノ基を表す)で表される 基)〕

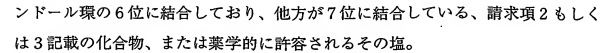
で表される化合物または薬学的に許容されるその塩。

【請求項2】 R^1 が式: $-X-R^1$ e-C (=O) NR^1 a R^1 b \pm stは $-X-R^1$ e-C (=O) OR^1 a σ 表される基であり、ここでXが式:-O- または-S-で表される基であり、かつ R^1 eが式: $-CR^1$ f R^1 g-で表される基(R^1 fB3よび R^1 gB4とれぞれ独立して水素原子、置換もしくは無置換の低級アルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換のアラルキル基を表すか、それらが結合する炭素原子と一緒になって置換もしくは無置換のシクロアルカン環を形成する。但し、 R^1 fB3よび B^1 gB3が同時に水素原子であることはない)である、請求項1記載の化合物または薬学的に許容されるその塩。

【請求項3】 Wが式(I)で表される化合物のインドール環の3位に結合している、請求項1もしくは2記載の化合物、または薬学的に許容されるその塩

【請求項4】 R^1 が式(I)で表される化合物のインドール環の5、6、または7位に結合しており、 R^2 が水素原子である、請求項2もしくは3記載の化合物、または薬学的に許容されるその塩。

【請求項5】 R^2 が水素原子以外の基であって、 R^1 または R^2 の一方がイ



【請求項6】 Arが下記の置換基群:

【化6】

(式中、nは0、1、または2を表す)

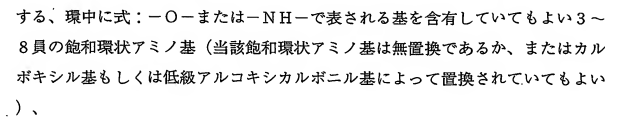
から選ばれる基である、請求項2-5のいずれか一項に記載の化合物、または薬 学的に許容されるその塩。

【請求項7】 R^1 が式: $-X-R^1e-C$ (=0) NR^1aR^1b または $-X-R^1e-C$ (=0) OR^1a で表される基であり、

Xが単結合または式:-O-で表される基であり、

 R^{1} aおよび存在する場合には R^{1} bがそれぞれ独立して、

- (i) 水素原子、
- (ii)無置換の低級アルキル基、
- (i i i) 1または同一または異なって複数の置換基により置換された低級アルキル基であって、当該置換基はカルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、アミノ基、水酸基、アルコキシ基、メルカプト基、アルキルチオ基、カルバモイル基、インドリル基、グアニジノ基、およびイミダゾリル基、ならびに水酸基で置換されていてもよいフェニル基から選ばれる、または
- $(iv)R^{1a}$ および R^{1b} が、それらが結合する窒素原子と一緒になって形成



である、請求項1-6のいずれか一項に記載の化合物、または薬学的に許容されるその塩。

【請求項8】 R^1 が式: $-X-R^1e-C$ (=0) NR^1aR^1b で表される基であり、当該式中の式: NR^1aR^1b で表される基が、N末端で上記式中のカルボニル基と結合したアミノ酸またはアミノ酸エステル残基であって、 R^1a および R^1b が環を形成していない場合にはN末端の窒素原子上に R^1a が結合した基であり、

XおよびR¹eが単結合である、

請求項7記載の化合物、または薬学的に許容されるその塩。

【請求項9】 R^{1} が式:-C(=O) NR^{1} a R^{1} bで表される基であり

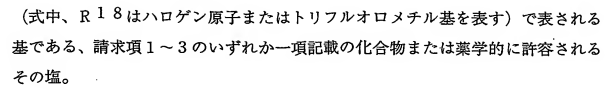
 R^{1} a および R^{1} b がそれぞれ独立して、水素原子または置換もしくは無置換の低級アルキル基であるか、または R^{1} a および R^{1} b がそれらが結合する窒素原子と一緒になって環中に式:-O- または-NH-で表される基を含有していてもよい $3\sim8$ 員の飽和環状アミノ基(当該飽和環状アミノ基は無置換であるかまたはカルボキシル基もしくは低級アルコキシカルボニル基によって置換されていてもよい)を形成しており、

 \mathbb{R}^2 が水素原子、ハロゲン原子、置換もしくは無置換の低級アルキル基、水酸基、または低級アルコキシ基であり、

 R^4 および R^5 がともに水素原子であり、

Arが式 (XVI):

【化7】



【請求項10】 R^1 が式: $-X-CR^1$ f R^1 g-C (=0) OR^1 aで表される基である、請求項 $2\sim6$ のいずれか一項記載の化合物または薬学的に許容されるその塩。

【請求項11】 Xが式:-0-で表される基である、請求項 $2\sim6$ のいずれか一項記載の化合物または薬学的に許容されるその塩。

【請求項12】 請求項1~11のいずれか一項記載の化合物または薬学的に許容されるその塩を有効成分として含有する医薬組成物。

【請求項13】 請求項1~11のいずれか一項記載の化合物またはその薬学的に許容される塩を有効成分として含有する、肥満症、高血糖症、頻尿、尿失禁、うつ病、または胆石の治療剤。

【発明の詳細な説明】

 $[0\ 0\ 0\ 1]$

【発明の属する技術分野】

本発明は、医薬品として有用である新規なインドール類およびその薬学的に許容される塩に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

交感神経の β -アドレナリン受容体には β 1、 β 2および β 3として分類される3種類のサブタイプが存在し、それらは特定の生体内組織に分布し、それぞれが特有の機能を有することが知られている。

例えば、 β 1-アドレナリン受容体は主に心臓に存在し、当該受容体を介する刺激は心拍数の増加、心収縮力の増強を引き起こす。 β 2-アドレナリン受容体は主に血管、気管支および子宮の平滑筋に存在し、当該受容体を介する刺激はそれぞれ血管および気管支の拡張および子宮収縮の抑制をもたらす。また、 β 3-アドレナリン受容体は主に脂肪細胞、胆嚢および腸管に存在し、その他に脳、肝臓、胃、前立腺等にも存在することが知られており、当該受容体を介する刺激に



より脂肪の分解亢進作用、腸管運動の抑制作用、グルコースの取り込み促進作用、抗うつ作用等が引き起こされることが報告されている。

また、最近、ヒト膀胱にも主としてβ3-アドレナリン受容体が存在し、β3-アドレナリン受容体刺激薬によりヒトの膀胱が弛緩することが報告されている

これまでに多くの β 1 - アドレナリン受容体刺激薬および β 2 - アドレナリン 受容体刺激薬が開発されており、強心剤、気管支拡張剤および切迫流・早産防止 剤等として医療に供されている。

一方、 β 3-アドレナリン受容体刺激薬は、肥満症、高血糖症、腸管運動亢進に起因する疾患、頻尿または尿失禁、うつ病、胆石または胆道運動亢進に起因する疾患等の予防または治療薬としての有用性が見出されている。現在、優れた β 3-アドレナリン受容体刺激薬の開発に向けて研究開発が盛んに行われ、 β 3-アドレナリン受容体刺激作用を有する化合物が知られているが(例えば、特許文献1参照。)、 β 3-アドレナリン受容体刺激薬として上市されるには至っていない。

それ故、優れたβ3-アドレナリン受容体刺激作用を有する新規なβ3-アドレナリン受容体刺激薬の開発が大いに望まれている。

より好ましくは、 β 1および/または β 2ーアドレナリン受容体刺激作用に比し、強力な β 3ーアドレナリン受容体刺激作用を有することにより、 β 1および/または β 2ーアドレナリン受容体刺激作用に起因する、例えば、心悸亢進、手指の振戦等の副作用が減弱されたより選択性の高い新規な β 3ーアドレナリン受容体刺激薬の開発が望まれている。

[0003]

【特許文献1】

特開平11-255743号公報

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

本発明が解決しようとする課題は、優れた β 3ーアドレナリン受容体刺激作用を有する新規な β 3ーアドレナリン受容体刺激薬、より好ましくは、 β 1および



/または β 2ーアドレナリン受容体刺激作用に比し、強力な β 3ーアドレナリン 受容体刺激作用を有することにより、 β 1および/または β 2ーアドレナリン受容体刺激作用に起因する、例えば、心悸亢進、手指の振戦等の副作用が減弱されたより選択性の高い新規な β 3ーアドレナリン受容体刺激薬を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記の課題を解決すべく鋭意研究したところ、前記式(I)で表されるインドール誘導体およびその薬学的に許容される塩が優れた β 3 - T ドレナリン受容体刺激作用を有することを見出し、本発明を成すに至った。

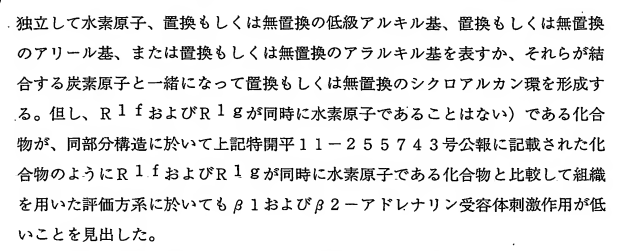
本発明者らはさらに、本発明の β 3ーアドレナリン受容体刺激作用を有する β 3ーアドレナリン受容体刺激薬のなかでも β 1および/または β 2ーアドレナリン受容体刺激作用の少ない化合物として、下記〔2〕の化合物を見出した。以下説明する。

発明者らは、特開平11-255743号公報に記載された式:

【化8】

で表される化合物が、一般的に使用される β 1 および β 2 ーアドレナリン受容体評価系(例えば本願試験例 1 に記載の方法)では β 1 および β 2 ーアドレナリン 受容体刺激作用が見られないが、組織を用いた評価系(例えば本願試験例 2 に記載の方法)では刺激作用を示すことを見出した。このことは、細胞系と組織を用いた検討結果の乖離としてセニット(Sennitt)らも指摘している問題である(J.Ph armacol.Exp.Ther. 285巻, $1084\sim1095$ 頁, (1998年))。

ここで本願発明者らはさらに検討した結果、下記〔2〕の R^1 が式:-X-R1 e-C(=O) NR1 a R1 b または-X-R1 e-C(=O) OR1 a で表される基であり、ここでXが式:-O-または-S-で表される基であり、かつ R1 e が式:-CR1 f R1 g-で表される基(R1 f およびR1 g はそれぞれ



以上のことから、特に下記〔2〕の化合物は β 1および/または β 2ーアドレナリン受容体刺激作用が低いことにより前記心悸亢進、手指の振戦等の副作用が減弱された、医薬として優れた化合物であることがわかる。

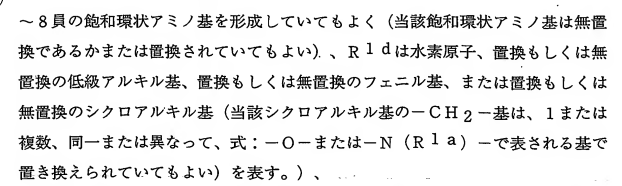
本発明は、下記のものに関する。

[1] 式(I):

【化9】

$$W$$
 R^3
 R^2
 (I)

〔式中、 R^1 は置換もしくは無置換の低級アルキル基、または式: $-X-R^1$ e -C (=O) NR^1 a R^1 b、 $-X-R^1$ e -C (=O) OR^1 a もしくは-X $-R^1$ d で表される基を表し(式中、X は単結合または式:-O-、-S-、-N (R^1 c) - 、-N 、-N を表される基を表し、-N には単結合、または置換もしくは無置換の低級アルキレン基を表し、-N を表し、-N を表される基を表し、-N に、表には置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、または置換もしくは無置換のヘテロ環基を表すが、-N の、-N になって、環中に式:-N に表される基を含有していてもよい 3



R²は水素原子、ハロゲン原子、置換もしくは無置換の低級アルキル基、置換もしくは無置換の低級アルケニル基、置換もしくは無置換のアミノ基、水酸基、低級アルコキシ基を表すか、または

 $\mathbb{R}^{\,1}$ と $\mathbb{R}^{\,2}$ が一緒になってメチレンジオキシ基を形成し、該メチレンジオキシ 基はカルボキシル基または低級アルコキシカルボニル基で置換されていてもよく

 R^3 は水素原子または置換もしくは無置換の低級アルキル基を表すか、または R^1 と R^3 とが一緒になって式: $-X-R^1$ e -C (=O) -で表される 2 価の 基を表す(但し、上記式のカルボニル基側の結合手が式(I) の化合物のインド -ル環の 1 位に結合する)。

Wは式(I)で表されるインドール環の2位または3位に結合している下記式(VIII)で表される基を表す:

【化10】

(式中、 R^4 、 R^5 、 R^6 、および R^7 はそれぞれ独立して水素原子または置換していてもよい低級アルキル基であり、

Arは以下の式(IX)、式(X)、または式(XIII)で表される基を表す;

式(IX):



【化11】

R8は水素原子、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、置換もしくは無置換の低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、置換もしくは無置換のベンジルオキシ基、水酸基、ニトロ基、置換もしくは無置換の低級アルキルスルホニル基、置換もしくは無置換のベンゼンスルホニル基、置換もしくは無置換の低級アルキルチオ基、置換もしくは無置換の低級アルキルスルフィニル基、メルカプト基、シアノ基、アミノ基、置換もしくは無置換の低級アルカノイルアミノ基、置換もしくは無置換のモノもしくはジ低級アルキルアミノ基、置換もしくは無置換の低級アルキルスルホニルアミノ基、または置換もしくは無置換のベンゼンスルホニルアミノ基を表す。

R9およびR10はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、置換もしくは無置換の低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基、水酸基、アミノ基または置換もしくは無置換のモノもしくはジ低級アルキルアミノ基を表し、または、

 $R^{\, 8}$ 、 $R^{\, 9}$ 、および $R^{\, 1\, 0}$ のうち2つが一緒になってメチレンジオキシ基を形成し、該メチレンジオキシ基はカルボキシル基または低級アルコキシカルボニル基で置換されていてもよく、または、

 R^8 、 R^9 、および R^{10} のうち2つが一緒になって式: $-NR^8$ aC(=O) CR^8 b $=CR^8$ c-で表される基(R^8 a、 R^8 b、および R^8 cは同一または異なって水素原子または置換もしくは無置換の低級アルキル基を表す)を形成してもよい。

但し、 R^1 が式: $-O-CH_2-C$ (=O) OR^1 aで表される基であり、かつ、 R^4 、 R^5 、 R^9 、および R^{10} がともに水素原子である場合、 R^8 は3位に置換したハロゲン原子もしくはトリフルオロメチル基ではない。)で表される基



【化12】

(式中、Zは酸素原子または硫黄原子を表し、

 R^{11} は水素原子、低級アルキル基、または式: $-SO_2R^{14}$ もしくは式: $-NR^{15}R^{16}$ で表される基(式中、 R^{14} は置換もしくは無置換の低級アルキル基、置換もしくは無置換のフェニル基、置換もしくは無置換のアラルキル基を、 R^{15} および R^{16} はそれぞれ独立して水素原子、置換もしくは無置換の低級アルキル基、または置換もしくは無置換のベンジル基を表す)を表し、

R¹²は酸素原子、硫黄原子またはH₂を表し、

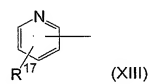
 R^{13} は酸素原子または H_2 を表し、

nnおよびmmはそれぞれ0または1を表す。)

で表される基、または

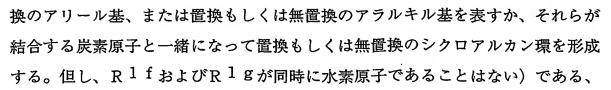
式(XIII):

【化13】



(式中、 R^{17} は水素原子、ハロゲン原子、またはシアノ基を表す)で表される 基)]

で表される化合物または薬学的に許容されるその塩。



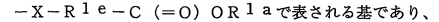
- [1] 記載の化合物または薬学的に許容されるその塩。
- [3] Wが式(I)で表される化合物のインドール環の3位に結合している、[1]もしくは[2]記載の化合物、または薬学的に許容されるその塩。
- [4] R^1 が式(I)で表される化合物のインドール環の5、6、または7位に結合しており、 R^2 が水素原子である、[2]もしくは[3]記載の化合物、または薬学的に許容されるその塩。
- [5] R^2 が水素原子以外の基であって、 R^1 または R^2 の一方がインドール環の 6位に結合しており、他方が 7位に結合している、 [2] もしくは [3] 記載の化合物、または薬学的に許容されるその塩。
 - [6] Arが下記の置換基群:

【化14】

(式中、nは0、1、または2を表す)

から選ばれる基である、〔2〕—〔5〕のいずれかに記載の化合物、または薬学的に許容されるその塩。

[7] R^{1} が式: $-X-R^{1}e-C$ (=0) $NR^{1}aR^{1}b$ または



Xが単結合または式:-O-で表される基であり、

 $R^{1}a$ および存在する場合には $R^{1}b$ がそれぞれ独立して、

- (i) 水素原子、
- (ii)無置換の低級アルキル基、
- (i i i) 1または同一または異なって複数の置換基により置換された低級アルキル基であって、当該置換基はカルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、アミノ基、水酸基、アルコキシ基、メルカプト基、アルキルチオ基、カルバモイル基、インドリル基、グアニジノ基、およびイミダゾリル基、ならびに水酸基で置換されていてもよいフェニル基から選ばれる、または
- (iv) R¹ aおよびR¹ bが、それらが結合する窒素原子と一緒になって形成する、環中に式:-O-または-NH-で表される基を含有していてもよい3~8 員の飽和環状アミノ基(当該飽和環状アミノ基は無置換であるか、またはカルボキシル基もしくは低級アルコキシカルボニル基によって置換されていてもよい)、

である、

- [1] [6] のいずれかに記載の化合物、または薬学的に許容されるその塩。
- [8] R^1 が式: $-X-R^1$ e-C(=O) NR^1 a R^1 bで表される基であり、当該式中の式: NR^1 a R^1 bで表される基が、N末端で上記式中のカルボニル基と結合したアミノ酸またはアミノ酸エステル残基であって、 R^1 aおよび R^1 bが環を形成していない場合にはN末端の窒素原子上に R^1 aが結合した基であり、

XおよびR¹eが単結合である、

- 〔7〕記載の化合物、または薬学的に許容されるその塩。
 - $hinspace egin{array}{ll} egin{array} egin{array}{ll} egin{array}{ll} egin{array}{ll} egin{array} egin{array}{ll} egin{array}{ll} egin{array}{ll} egin{array} egin{array}{ll} egin{array}{ll} egin{array}{ll} egin{array} egin{array} egin{array}{ll} egin{array}{ll} egin{array}{ll} egin{array} egin{array}{ll} egin{array} egin{array}$

 R^{1} a および R^{1} b がそれぞれ独立して、水素原子または置換もしくは無置換の低級アルキル基であるか、または R^{1} a および R^{1} b がそれらが結合する窒素原子と一緒になって環中に式:-O-または-NH-で表される基を含有してい

てもよい3~8員の飽和環状アミノ基(当該飽和環状アミノ基は無置換であるかまたはカルボキシル基もしくは低級アルコキシカルボニル基によって置換されていてもよい)を形成しており、

 R^2 が水素原子、ハロゲン原子、置換もしくは無置換の低級アルキル基、水酸基、または低級アルコキシ基であり、

 R^4 および R^5 がともに水素原子であり、

Arが式(XVI):

【化15】

(式中、R 18 はハロゲン原子またはトリフルオロメチル基を表す)で表される 基である、 $[1] \sim [3]$ のいずれかに記載の化合物または薬学的に許容される その塩。

[10] R^1 が式: $-X-CR^1$ fR^1 g-C (=0) OR^1 a で表される基である、 $[2]\sim[6]$ のいずれかに記載の化合物または薬学的に許容されるその塩。

[11] Xが式:-O-で表される基である、[2] \sim [6] のいずれかに記載の化合物または薬学的に許容されるその塩。

[12] [1] \sim [11] のいずれかに記載の化合物または薬学的に 許容されるその塩を有効成分として含有する医薬組成物。

[13] [1]~[11]のいずれかに記載の化合物または薬学的に許容されるその塩を有効成分として含有する、肥満症、高血糖症、頻尿、尿失禁、うつ病、または胆石の治療剤。

[0006]

以下、本明細書で使われる用語について詳説する。なお、他に指示のない限り、それぞれの基の説明は、その基が他の置換基の一部である場合にも該当する。

[0007]

「置換ベンゼン」、「置換フェニル基」および「置換アリール基」の置換基は



1個または複数個置換していてもよく、そのような置換基としては、例えばハロゲン原子、 $C1\sim C8$ ハロアルキル基、 $C1\sim C8$ アルキル基、 $C2\sim C8$ アルケニル基、 $C1\sim C8$ アルコキシ基、水酸基、ニトロ基、シアノ基、メルカプト基、式: $-S(O)_p$ ($C1\sim C8$ アルキル) で表される基、カルボキシル基、 $C1\sim C8$ アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基、置換もしくは無置換のアミノ基、置換もしくは無置換のアミド基、置換もしくは無置換のファミド基、式:-C (O) NHSO2 ($C1\sim C8$ アルキル) で表される基等を挙げることができる(上記式において、p は 0 、1 または 2 である。以下同じ)。

[0008]

「アリール基」としては、例えばフェニル、1-または2-ナフチル等の炭素原子数10以下のアリール基が挙げられる。

[0009]

「アラルキル基」のアリール部分としては、例えばフェニル、1ーまたは2ーナフチル等の炭素原子数10以下のアリール基が、アルキル部分としては、例えばメチル、エチル、プロピル、ブチル等の炭素原子数5以下のアルキル基が挙げられる。代表的なアラルキル基は例えばベンジル基、1ーまたは2ーフェネチル基等が挙げられる。

[0010]

「置換アラルキル基」の置換基は、アリール部分および/またはアルキル部分に1個または複数個置換していてもよく、そのような置換基としては、例えばハロゲン原子、 $C1\sim C8$ アルキル基、 $C1\sim C8$ アルキル基、 $C2\sim C8$ アルケニル基、 $C1\sim C8$ アルコキシ基、水酸基、ニトロ基、メルカプト基、式: $-S(O)_p$ ($C1\sim C8$ アルキル)で表される基、カルボキシル基、 $C1\sim C8$ アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基、置換もしくは無置換のアミノ基、置換もしくは無置換のアミド基、置換もしくは無置換のウレア基、置換もしくは無置換のスルホンアミド基、式:-C (O) NHSO2 ($C1\sim C8$ アルキル)で表される基等を挙げることができる。



「アルキル基」には「低級アルキル基」が含まれる。「低級アルキル基」としては、別段の指摘がない限り、 $C1\sim C8$ の炭素数を持つ直鎖または分枝鎖の飽和炭化水素基が挙げられ、より具体的にはメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、t-ブチル、イソブチル、sec-ブチルのような直鎖または分枝鎖の基、n-ペンチル、n-ヘキシル、2-メチルペンチルなどのようなさらに高級な同族体と異性体が挙げられる。

[0012]

「置換アルキル基」の置換基は1個または複数個置換していてもよく、そのような置換基としては、例えばハロゲン原子、C1~C8アルコキシ基、C1~C8アルコキシカルボニルオキシ基、C3~C8シクロアルキルオキシカルボニルオキシ基、水酸基、メルカプト基、式:-S(O)p (C1~C8アルキル)で表される基、C3~C8シクロアルキル基、置換もしくは無置換のアミノ基、カルボキシル基、C1~C8アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基、置換もしくは無置換のヘテロ環基、置換もしくは無置換のフリール基、オキソ基等の基を挙げることができる。

[0013]

「アルケニル基」には「低級アルケニル基」が含まれる。「低級アルケニル基」としては、例えばビニル、アリル、プロペニル、2-プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル等の炭素原子数8以下のアルケニル基が挙げられる。

[0014]

「アルキレン基」には「低級アルキレン基」が含まれる。「低級アルキレン基」としては、例えばメチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレン、ヘキサメチレン等の炭素原子数8以下のアルキレン基が挙げられる

$[0\ 0\ 1\ 5]$

「置換アルケニル基」および「置換アルキレン基」の置換基は1個または複数個置換していてもよく、置換基としてはアルキル基、置換もしくは無置換のアラルキル基の他、前記「置換アルキル基」の置換基と同様な基が挙げられる。



「置換もしくは無置換のアルコキシ基」としては、置換もしくは無置換のアル キル基の結合部位に酸素原子が1つ結合した基が挙げられる。

[0017]

「置換もしくは無置換のアルキルチオ基」としては、置換もしくは無置換のアルキル基の結合部位に硫黄原子が1つ結合した基が挙げられる。

[0018]

「置換もしくは無置換のアルキルスルフィニル基」としては、置換もしくは無置換のアルキル基の結合部位に式:-SO-で表される基が1つ結合した基が挙げられる。

[0019]

「置換もしくは無置換のアルキルスルホニル基」としては、置換もしくは無置換のアルキル基の結合部位に式: $-SO_2$ - で表される基が1 つ結合した基が挙げられる。

[0020]

「置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基」としては、置換もしくは無置換のアルキル基の結合部位に式:-OC (=O) -で表される基の酸素原子側が結合した基が挙げられる。

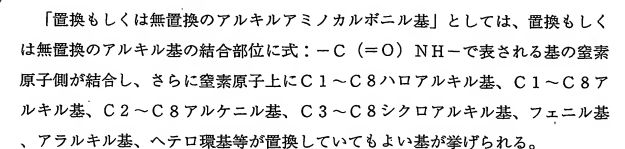
[0021]

「置換もしくは無置換のアルカノイル基」としては、置換もしくは無置換のアルキル基の結合部位に式:-C (=O) -で表される基が1つ結合した基が挙げられる。

[0022]

「置換もしくは無置換のアルカノイルアミノ基」としては、置換もしくは無置換のアルキル基の結合部位に式:-NHC(=0)ーで表される基の炭素原子側が結合し、さらに窒素原子上にC1~C8ハロアルキル基、C1~C8アルキル基、C2~C8アルケニル基、C3~C8シクロアルキル基、フェニル基、アラルキル基、ヘテロ環基等が置換していてもよい基が挙げられる。

[0023]



[0024]

「ハロゲン原子」としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、および沃素原子が挙げられる。

[0025]

「置換もしくは無置換のモノもしくはジ低級アルキルアミノ基」としては、アミノ基の水素が一つまたは両方が独立に、置換もしくは無置換のアルキル基で置換された基が挙げられる。

[0026]

「置換もしくは無置換のアミド基」は、 $-NR^{19}COR^{20}$ で表される基であり、 R^{19} としては水素原子、 $C1\sim C8$ アルキル等が挙げられ、 R^{20} としては、 $C1\sim C8$ アルキル基、 $C1\sim C8$ アルキル基、 $C2\sim C8$ アルケニル基、 $C3\sim C8$ シクロアルキル基、 $C1\sim C8$ アルキル基、 $C2\sim C8$ アルキル基、 $C2\sim C8$ アルケニが挙げられる。

[0027]

「置換もしくは無置換のスルホンアミド基」は $-NR^21SO_2R^22$ で表される基であり、 R^21 としては水素原子、 $C1\sim C8$ アルキル等が挙げられ、 R^22 としては、 $C1\sim C8$ ハロアルキル基、 $C1\sim C8$ アルキル基、 $C2\sim C8$ アルケニル基、 $C3\sim C8$ シクロアルキル基、フェニル基、アラルキル基、ヘテロ環基等が挙げられる。

[0028]

「置換もしくは無置換のアルキルスルホニルアミノ基」は $-NR^23SO_2R^24$ で表される基であり、 R^23 としては $C1\sim C8$ ハロアルキル基、 $C1\sim C8$ アルキル基、 $C2\sim C8$ アルケニル基、 $C3\sim C8$ シクロアルキル基、フェニル基、アラルキル基、ヘテロ環基等が挙げられ、 R^24 としては $C1\sim C8$ アル



キル基等が挙げられる。

[0029]

「置換アミノ基」は、アミノ基の水素原子の一つまたは両方が独立に、例えば C1~C8アルキル基、C2~C8アルケニル基、C1~C8アルコキシ基、水 酸基等の基で置換されたアミノ基を意味する。

- [0030]

シクロアルキル基としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの3~8員環シクロアルキル基が挙げられる。

[0031]

-CR1fR1g-で表される基のR1fおよびR1gが、それらが結合する 炭素原子と一緒になって形成するシクロアルカン環としては、例えばシクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタンなどの $3\sim8$ 員環シクロアルカン環から同一炭素原子上の2つの水素原子が結合手に変わったものが挙げられる。

[0032]

「置換シクロアルキル基」および「置換シクロアルカン環」の置換基は1個または複数個置換していてもよく、置換基としてはアルキル基、アラルキル基の他、前記「置換アルキル基」の置換基と同様な基が挙げられる。

[0033]

「ヘテロ環」としては、5員環もしくは6員環の芳香族へテロ環または飽和もしくは不飽和脂肪族へテロ環が挙げられ、例えばピリジン環、イミダゾール環、ピラジン環、ピリミジン環、ピリダジン環、チアゾール環、イソチアゾール環、イソチアゾリン環、オキサゾール環、イソオキサゾール環、イソオキサゾリン環、フラン環、チオフェン環、ピロール環、ピロリン環、ピロリジン環、ピラゾリン環、イミダゾリン環、テトラヒドロピラン環、テトラヒドロフラン環、テトラヒドロチオフェン環、ピロリジン環、ピペリジン環、などの、窒素、酸素、硫黄原子から選ばれた1~4個のヘテロ原子と炭素原子で構成される5員環もしくは6員環へテロ環が挙げられる。



[0034]

「ヘテロ環」の置換基としては、例えばハロゲン原子、 $C1\sim C8$ アルキル基、 $C2\sim C8$ アルケニル基、 $C1\sim C8$ アルコキシ基、水酸基、メルカプト基、式: $-S(O)_p$ ($C1\sim C8$ アルキル) で表される基、カルボキシル基、 $C1\sim C8$ アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基、アミノ基、アルキルアミノ基、アリール基、アラルキル基や、置換可能であればオキソ基等の置換基が挙げられ、独立に $1\sim 2$ 個選ばれる。

[0035]

「ヘテロ環基」としては、上記「ヘテロ環」の水素原子が結合手に変わったものを意味し、「ヘテロ環基」の置換基としては、上記「ヘテロ環」の置換基と同様のものが挙げられる。

[0036]

環中に式:-O-または-NH-で表される基を含有していてもよい $3\sim 8$ 貝の飽和環状アミノ基として具体的には、1-ピロリジニル、ピペリジノ、1-ピペラジニル、モルホリノ等が挙げられる。

環中に式:-O-または-NH-で表される基を含有していてもよい3~8員の飽和環状アミノ基の置換基としては上記「ヘテロ環」の置換基と同様のものが挙げられる。

[0037]

「アミノ酸残基」とは、アミノ酸のN末端の水素原子が結合手に変わった基を 意味する。「アミノ酸エステル残基」とは、アミノ酸残基のカルボキシル基(複 数ある場合には少なくとも1つ)の水素原子がアルキル基、アリール基、または アラルキル基に置き換わった基が挙げられる。

[0038]

インドリル基としては1ーインドリル基および2ーインドリル基が挙げられる

[0039]

イミダゾリル基としては2-イミダゾリル基、4-イミダゾリル基、および5-イミダゾリル基が挙げられる。



式 (I) で表される化合物の R^1 が、式: $-X-R^1$ e-C (=O) OR^1 a で表される基である場合、より具体的には次の式で表される基が挙げられる。

$$\mathbb{R}^{b}$$
 (III)

(式中、R b は水素原子、置換もしくは無置換の低級アルキル基、置換もしくは 無置換の低級アルコキシカルボニル基またはカルボキシル基、R b b は置換もし くは無置換の低級アルコキシカルボニル基またはカルボキシル基、mは0-3の 整数である)

で表される基。

[0041]

式(I)で表される化合物の R^1 が、式: $-X-R^1$ dで表される基である場合、より具体的には式:-O(CH_2) $_p-R^c$ で表される基(式中、 R^c は置換もしくは無置換の低級アルカノイル基、水酸基、シアノ基、置換もしくは無置換のフェニル基、置換もしくは無置換のヘテロ環基、置換もしくは無置換のモノ若しくはジ低級アルキルアミノカルボニル基、または下記式(Va):

(式中、 R^A は水素原子または低級アルキル基を表す)で表される基を表し、pは1-4の整数を表す)が挙げられる。

[0042]

本発明の化合物は、例えば以下に述べる方法により製造することができる。 製法(a):

本発明化合物のうち、式(VIII)における置換基 R^4 および R^5 が水素原子である化合物、すなわち、下記式(I-a):



〔式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^6 、 R^7 、およびArは前記と同じ意味を表す〕で表される化合物は、下記式(XVII):

【化17】

〔式中、Arは前記と同じ意味を表す〕 で表される化合物を下記式(XVIII):

【化18】

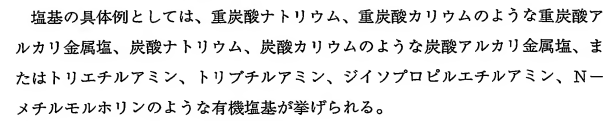
$$R^{6}R^{7}$$
 R^{3}
 R^{2}
(XVIII)

〔式中、 R^{1} 、 R^{2} 、 R^{3} 、 R^{6} 、および R^{7} は前記と同じ意味を表す〕 で表される化合物またはその塩と反応させることにより製造することができる。

[0043]

本反応は適当な溶媒中または無溶媒下で行われる。使用する溶媒は原料化合物の種類等に従って適宜選択されるべきであり、例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアルコールのようなアルコール類、アセトン、メチルエチルケトンのようなケトン類、塩化メチレン、クロロホルムのようなハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンのようなエーテル類、ベンゼン、ベントルエンのような芳香族炭化水素類、酢酸エチル、N,Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等が挙げられ、これらの溶媒は単独でまたは2種以上混合して用いられる。

なお、式(XV·III)で表される化合物が塩酸塩、臭化水素酸塩等の無機酸塩およびシュウ酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩等の有機酸塩のような酸付加塩の形である場合には、本反応は塩基の存在下に行われる。



[0044]

反応温度は用いる原料化合物の種類等により異なるが、通常、室温ないし約1 50℃、好ましくは約25℃ないし約100℃である。

本製法において、原料化合物である式(XVII)で表される化合物および式(XVIII)で表される化合物が不斉炭素を有している場合、その不斉炭素に関する立体配置は、生成物である式(I-a)で表される化合物において保持されている。すなわち、例えば、R体である式(XVII)で表される化合物と、R体である式(XVII)で表される化合物と、R体である式(XVIII)で表される化合物からは R0の立体配置を有する本発明化合物が得られる。

前記式 (XVII) で表される化合物の光学活性体は、文献記載の方法 (例えばBloom, J. D. らの方法 (J. Med. Chem., 35,3081-3084(1992))、またはEliel, E. L. およびDelmonte, D. W. の方法 (J. Org. Chem., 21,596-597(1956))) に準じて製造することができる。

前記式 (XVIII) で表される化合物の光学活性体は、文献記載の方法 (例えばRepke, D. B. およびFerguson, W. J. の方法 (J. Heterocycl. Chem., 13,775-778(1976))) に準じて製造することができる。

[0045]

前記式(XVIII)で表される原料化合物は、文献(例えば J. Org. Chem. , 25, 1548-1558(1960))に記載の方法に従って製造することができる。

また、上記式 (XVIII) で表される原料化合物のうち、下記構造:

【化19】

 H_2N

[式中、R6およびR7は前記と同じ意味を表す]



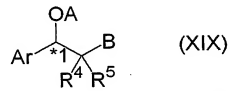
で表される部分がインドール環の3位に結合している化合物は文献(例えば J. Org. Chem., 51, 4294-4295(1986))に記載の方法に従って製造することができる。

[0046]

製法(b):

製法(a)の別法として、式(I)で表される本発明化合物は、下記式(XIX)

【化20】



[式中、R 4 、R 5 、およびArは前記と同じ意味を表す。Aは水酸基の保護基を表し、Bは臭素原子またはヨウ素原子を表し、*1は不斉炭素原子を意味する。]

で表される化合物と前記式(XVIII)で表される化合物とを反応させ、保護 基Aを脱保護することにより得られる。

[0047]

水酸基の保護基として、通常使用されるものであれば特に限定されないが、例えば通常容易にかつ選択的に脱保護できる保護基として、ベンジル基またはtertーブチルジメチルシリル基などが挙げられる。これらの水酸基の保護基の導入に際しては公知の方法が用いられるが、例えば、ベンジル基の導入においては、ジメチルホルムアミドなどの溶媒中、炭酸カリウム存在下1ないし2倍モルの臭化ベンジルと1.1倍モルのヨウ化ナトリウムを加え、室温で反応させる。また、トリエチルシリル基の導入は、ピリジンなどの溶媒中、1.2ないし2倍モルの塩化トリエチルシリルなどのシリル化剤と0℃から30℃で、1ないし3時間反応させる方法が挙げられる

[0048]

式(XIX)で表される化合物と式(XVIII)で表される化合物とのカップリング反応は、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドまたはジメチル



スルホキシドなどの極性溶媒中、式(XIX)で表される化合物に対して、式(XVIII)で表される化合物を1ないし1.5倍モル使用し、プロトンのトラップ剤としてのトリエチルアミンまたはジイソプロピルエチルアミンなどのアミンの存在下、室温から90℃で、好ましくは60℃で5ないし10時間加熱する。脱保護の条件として、保護基Aがベンジル基である場合には、通常、パラジウムやニッケルなどの触媒を用いて、メタノールなどの溶媒中水素添加反応により脱保護することができる。保護基Aがベンジル基またはメチル基などである場合は、通常、塩化メチレンなどの溶媒中で、三臭化ホウ素などのルイス酸で処理して脱保護することができる。保護基Aがトリエチルシリル基などである場合は、通常、テトラヒドロフラン中酢酸と3ないし5倍モルのテトラブチルアンモニウムフロリドを加え、室温で30分ないし5時間処理することにより脱保護することができる。

[0049]

式(XIX)で表される化合物は、例えば式(XX)

【化21】

$$Ar \xrightarrow{Q} B \qquad (XX)$$

[式中、R 4 、R 5 、Ar、およびBは前記と同じ意味を表す。] で表される化合物を下記の方法等により還元し、次いで、水酸基を保護して得られる。

即ち、式(XX)で表される化合物の還元は、得ようとする式(XIX)で表される化合物の水酸基の立体(*1)がラセミの場合は、ボランや水素化ホウ素ナトリウムなどの還元剤により還元することにより得られる。反応は通常、ジェチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル系溶媒、メタノール、エタノールなどのアルコール系溶媒中で、0 \mathbb{C} \sim 容媒の沸点の温度範囲で行われる。

[0050]

また、式(XIX)における*1に関して、RまたはSの光学異性体を得ようとする場合には、式:



【化22】

などのキラル補助剤を用いて行えばよい。即ち、式(XX)で表される化合物を上記2つのキラル補助剤のうちいずれかの存在下、ボランで還元することにより得られる。上記の還元反応は、テトラヒドロフランなどの溶媒中で行うことが好ましい。これらのキラル補助剤の調製およびその反応は文献(例えばコーリー(E. J. Corey)ら、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー(J. Org. Chem.)56巻、442頁、1991年)に従って行えばよい。式(XX)で表される化合物を還元後、臭素原子(ブロム体)からヨウ素原子への置換が必要とされる場合には、上述の還元して得られた化合物をさらにアセトンなどの溶媒中、ブロム体に対して3ないし10倍モルのヨウ化ナトリウムなどのヨウ素化剤と還流温度で1ないし3時間加熱する方法が挙げられる。

その後、さらに前述の水酸基の保護の方法により、水酸基をトリエチルシリル 基などの保護基で保護することにより、式(XIX)で表される化合物を得るこ とができる。

式 (XX) で表される化合物は、文献 (例えば、ラーセン (A. A. Larsen) ら、ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (J. Med. Chem.) 1967年、10巻、462頁またはカイザー (C. Kaiser) ら、ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (J. Med. Chem.) 1974年、17巻、49頁) に記載の方法により合成できる。

[0051]

製法(c):

製法(a)および製法(b)の別法として、本発明化合物のうち、式(I) における置換基R 7 が水素原子である化合物、すなわち、下記式(I-c):



【化23】

$$Ar \xrightarrow{OH} H \\ R^4 R^5 R^6 \xrightarrow{N} R^2$$
 (I-c)

〔式中、R 1 、R 2 、R 3 、R 4 、R 5 、R 6 、およびArは前記と同じ意味を表す〕

で表される化合物は、下記式 (XXII):

【化24】

$$Ar \xrightarrow{NH_2} (XXII)$$

〔式中、 R^4 、 R^5 、およびArは前記と同じ意味を表す〕 で表される化合物を下記式(XXIII):

【化25】

〔式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、および R^6 は前記と同じ意味を表す〕

で表される化合物と還元条件下に反応させることにより製造することができる。

本製法における「還元条件下に反応させる」としては、カルボニル基に影響を及ぼすことなく、反応の途中で形成されるイミン部分のみを還元し得る還元剤の存在下または接触還元触媒の存在下に式(XXII)で表される化合物と式(XXIII)で表される化合物を反応させることが挙げられる。

[0052]

ここで用いられる還元剤としては、例えば水素化シアノホウ素ナトリウムが挙 げられ、接触還元触媒としては、例えばパラジウム、酸化白金等が用いられる。

本反応は、還元剤または接触還元触媒の存在下で適当な溶媒中で行われる。溶媒としては、メタノール、エタノール等のアルコール類が好適である。反応温度は、還元剤を用いるときは通常約20~約80℃の範囲から選ばれ、接触還元触

媒を用いるときは、通常約10℃~約25℃の範囲である。

出発原料として用いられる式(XXII)で表される化合物は、市販のエナンチオマー混合物を常法に従い光学分割するか、文献記載の方法等により製造することができる(例えば、J. Med. Chem., 20巻, 7号, 978~981ページ(1977年))。

[0053]

製法(d):

製法 (a)、製法 (b)、および製法 (c) の別法として、式 (I-a) で表 される化合物は、下記式 (XXIV):

【化26】

$$Ar \xrightarrow{OH} H \\ R^6R^7 \xrightarrow{N} R^2$$
 (XXIV)

〔式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^6 、 R^7 、およびArは前記と同じ意味を表す〕で表される化合物を還元することによって製造することができる。

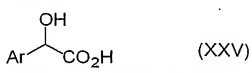
本製法は、溶媒中、還元剤の存在下に実施される。ここで使用し得る還元剤としては、例えばジボラン、水素化アルミニウムリチウムおよびそのアルコキシ錯体または遷移金属塩、塩化アルミニウム、三フッ化ホウ素、オキシ塩化リンまたはカルボン酸(例えば酢酸、トリフルオロ酢酸)を添加した水素化ホウ素ナトリウム等が挙げられる。溶媒としてはジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジオキサン、ジグライムのようなエーテル類が挙げられる。反応温度は還元剤の種類等により異なるが、通常、約0℃ないし約160℃である。

本製法において、原料化合物である式(XXIV)で表される不斉炭素に関する立体配置は生成物において保持されている。

[0054]

上記反応の原料である式 (XXIV) で表される化合物は、例えば下記式 (XXV):

【化27】



〔式中、Arは前記と同じ意味を表す〕

で表される化合物を前記式(XVIII)で表される化合物またはその塩と反応 させることにより製造することができる。

式 (XXV) で表される化合物と式 (XVIII) で表される化合物との反応は、N,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、N,N'ーカルボニルジイミダゾール、N,N'ーカルボニルジコハク酸イミド、1ーエトキシカルボニルー2ーエトキシー1,2ージヒドロキノリン、ジフェニルホスホリルアジド、プロパンホスホン酸無水物のような縮合剤の存在下に実施することができる。縮合剤としてN,N'ージシクロヘキシルカルボジイミドまたは1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩を用いる場合には、Nーヒドロキシコハク酸イミド、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール等を添加して反応させてもよい。

本反応は適当な溶媒中で行われる。溶媒としては、例えば製法(a)で述べた溶媒が挙げられる。また、式(XVIII)で表される化合物は製法(a)で述べたのと同様に酸付加塩の形でも使用でき、この場合の反応は、トリエチルアミン、トリブチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、Nーメチルモルホリンのような有機塩基の存在下で行われる。反応温度は、通常約20℃ないし約50℃である。

式(XXV)で表される化合物および式(XVIII)で表される化合物における不斉炭素に関する立体配置は、生成物(式(XXIV)で表される化合物)において保持されている。

[0055]

式(XXV)で表される化合物の光学活性体は、文献(例えばCollet, A. および Jacques, J. の方法(Bull. Soc. Chim. France, 3 3 3 0 - 3 3 3 4 (1 9 7 3)))に記載の方法に準じて製造することができる。

前記式(XVIII)で表される化合物の光学活性体は、例えば公開特許公報



昭和63年第22559号に記載の方法に準じて製造することができる。

[0056]

製法(e):

本発明化合物のうち、R 1 が式: $-X-R^{1}e-C$ (=O)NR $^{1}aR^{1}b$ または $-X-R^{1}e-C$ (=O)OR ^{1}a で表される基であり、Xが式:-O-または-S-

で表される基である化合物は、下記式(XXVI):

【化28】

$$Ar$$
 R^4
 R^5
 R^6
 R^7
 R^7
 R^2
 R^2
 R^2
 $XXVI$

〔式中、 A^1 は水素原子または水酸基の保護基を表し、 A^2 は水素原子またはアミノ基の保護基を表し、X、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 およびArは前記と同じ意味を表す〕

で表される化合物を、式:YR1e-C (=0) NR1aR1bまたはYR1e-C (=0) OR1a (式中Yはアルコール反応性残基を意味し、R1e、R1 a、R1bは前記と同じ意味を表す)で表される化合物と反応させたのち、必要に応じて脱保護を行うことにより製造することができる。

[0057]

「アルコール反応性残基」としては、例えばハロゲン原子、メタンスルホニルオキシ, エタンスルホニルオキシ等の低級アルキルスルホニルオキシ基及びベンゼンスルホニルオキシ, pートルエンスルホニルオキシ等のアリールスルホニルオキシ基が挙げられる。

「水酸基の保護基」として、通常使用されるものであれば特に限定されないが、 例えば通常容易にかつ選択的に脱保護できる保護基として、ベンジル基、 t ーブ チルジメチルシリル基、トリエチルシリル基等が挙げられる。

「アミノ基の保護基」としては、通常使用されるものであれば特に限定されないが、例えばメトキシカルボニル基, エトキシカルボニル基, 2,2,2ートリクロロエトキシカルボニル基, tertーブトキシカルボニル基, ベンジルオキシ

カルボニル基、ビニルオキシカルボニル基、9ーフルオレニルメトキシカルボニル基、ホルミル基、アセチル基、トリフルオロアセチル基、ベンゾイル基、フタルイミド基、pートルエンスルホニル基、ベンゼンスルホニル基、メタンスルホニル基及びベンジル基等が挙げられ、好ましくはtertーブトキシカルボニル基である。

反応温度は用いる原料化合物の種類によって異なるが、通常約50℃~約20℃である。溶媒としては、例えばベンゼン,トルエン等の芳香族炭化水素類、アセトン,メチルエチルケトン等のケトン類、テトラヒドロフラン,ジオキサン等のエーテル類、エタノール,イソプロパノール等のアルコール類、アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド、1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノンが挙げられ、これらの溶媒はそれぞれ単独で又は2種以上を混合して用いられる。

本反応は塩基の存在下に行うのが好ましく、塩基の具体例としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の炭酸アルカリ、重炭酸ナトリウム、重炭酸カリウム等の重炭酸アルカリ、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の水酸化アルカリ等の無機塩基及びトリエチルアミン、トリブチルアミン、Nーメチルモルホリン等の有機塩基が挙げられる。またYが塩素又は臭素である化合物を用いるときは、ヨウ化ナトリウム、ヨウ化カリウム等のアルカリ金属ヨウ化物及び塩化テトラnーブチルアンモニウム等のハロゲン化テトラアルキルアンモニウムを添加すると反応は円滑に進行する。

[0058]

製法(f):

本発明化合物のうち、R 1 が式: $-X-R^1$ e-C(=O)NR 1 aR 1 bで表される基である化合物はまた、下記式(XXVII):

【化29】

[式中、X、R \hat{I} e、A 1、A 2、R 2、R 3、R 4、R 5、R 6、R 7 および

Arは前記と同じ意味を表す〕

で表される化合物を、式: $HNR^{1}aR^{1}b$ (式 $R^{1}a$ 、 $R^{1}b$ は前記と同じ意味を表す)で表される化合物と縮合反応させたのち、必要に応じて脱保護を行うことにより製造することができる。

[0059]

本縮合反応において用いられる有機溶媒としては、反応に不活性な有機溶媒、例えば四塩化炭素、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン等のエーテル系溶媒、N,N-ジメチルホルムアミド等が挙げられる。

反応に用いられる縮合剤としては、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、ジイソプロピルカルボジイミド(DIPC)、N-xチルーN' -3-ジメチルアミノプロピルカルボジイミド(EDC=WSCI)およびその塩酸塩(WSCI・HCl)、ベンゾトリアゾールー1ーイルートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウムヘキサフルオロリン化物塩(BOP)、ジフェニルホスホリルアジド(DPPA)等のペプチド結合形成に繁用される縮合剤や、カルボニルジイミダゾール(CDI)、2-xトキシー1-xトキシカルボニルー1, 2-ジヒドロキノリン(EEDQ)、トリフェニルホスフィンー四塩化炭素、シアノホスホン酸ジエチル、ジフェニルホスホロアジド等が挙げられる。

また、縮合反応の速度を促進したり副反応を抑制したりする目的で使われる添加剤としては、N-ビドロキシスクシンイミド(HONSu)や、1-ビドロキシベンゾトリアゾール(HOBt)、3, 4-ジビドロ-3-ビドロキシ-4-4+3+3-1, 2, 3-ベンゾトリアジン(HOOBt)等が挙げられる。

反応は室温から還流温度の範囲の条件が好ましく、反応時間は30分から24時間程度が好ましい。

[0060]

製法(g):

本発明化合物のうち、 R^1 が式: $-X-R^{1e}-C$ (=O) $NR^{1a}R^{1b}$ で表される基である化合物はまた、上記式(XXVII)

で表される化合物のカルボキシル基を酸ハライドにして活性化したのち、式:H



 $NR^{1}aR^{1}b$ (式 $R^{1}a$ 、 $R^{1}b$ は前記と同じ意味を表す) で表される化合物と縮合反応を行い、脱保護を行うことにより製造することができる。

[0061]

式(XXVII)の化合物を酸ハライドとするには、式(XXVII)の化合物とヘキサメチル亜リン酸トリアミドー四塩化炭素、トリフェニルホスフィンー四塩化炭素、塩化チオニル、オキシ塩化リン、五塩化リン、塩化オキサリル等とを溶媒中で反応させる。反応は、通常室温で30分間~2時間撹拌して行われる。ここで用いられる溶媒としては、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、N,Nージメチルホルムアミド、トルエン、ベンゼン等が挙げられる。

縮合反応において用いられる有機溶媒としては、反応に不活性な有機溶媒、例えば四塩化炭素、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン等のエーテル系溶媒、N,Nージメチルホルムアミド等が挙げられる。塩基の存在下反応を促進させてもよい。反応温度は通常約−10℃~120℃、好ましくは約0℃~100℃で行われる。反応時間は通常1~48時間好ましくは1~24時間である。塩基としては例えばトリエチルアミン等のアルキルアミン類、Nーメチルモルホリン、ピリジン等の環状アミン類、N,Nージメチルアニリン、N,Nージエチルアニリン等の芳香族アミン類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属の炭酸塩、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等のアルカリ金属の炭酸水素塩等が用いられる。

[0062]

製法(h):

本発明化合物のうち、 R^1 と R^3 とが一緒になって式: $-X-R^1$ e-C(=O) -で表される 2 価の基を表す化合物は、下記式(XXVIII):

【化30】

$$OA^1$$
 A^2 $X-R^{1e}$ - $COOR^{20}$ Ar R^4 R^5 R^6 R^7 R^2 $XXVIII$ $[式中、 X 、 R 1 e A 1 A 2 R 2 R 3 R 4 R 5 R 6 R 7 および$

Arは前記と同じ意味を表し、R²⁰は低級アルキル基を表す〕

で表される化合物を分子内環化反応させたのち、必要に応じて脱保護を行うこと により製造することができる。

[0063]

本反応は塩基の存在下に行うのが好ましく、塩基の具体例としては、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等の炭酸アルカリ、重炭酸ナトリウム、重炭酸カリウム等の重炭酸アルカリ、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の水酸化アルカリ等の無機塩基及びトリエチルアミン、トリブチルアミン、Nーメチルモルホリン等の有機塩基が挙げられる。

反応温度は用いる原料化合物の種類によって異なるが、通常約50℃~約200℃である。溶媒としては、例えばベンゼン,トルエン等の芳香族炭化水素類、アセトン,メチルエチルケトン等のケトン類、テトラヒドロフラン,ジオキサン等のエーテル類、エタノール,イソプロパノール等のアルコール類、アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド、1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノン等が挙げられ、これらの溶媒はそれぞれ単独で又は2種以上を混合して用いられる。

[0064]

製法(i):

本発明化合物のうち、R 1 とR 3 とが一緒になって式:-X-R 1 e-C(=0) -で表される 2 6価の基を表す化合物はまた、下記式(XXIX):

【化31】

〔式中、X、 R^{1} e、 A^{1} 、 A^{2} 、 R^{2} 、 R^{3} 、 R^{4} 、 R^{5} 、 R^{6} 、 R^{7} および Ar は前記と同じ意味を表す〕

で表される化合物を分子内環化反応させたのち、必要に応じて脱保護を行うことにより製造することができる。

[0065]

本縮合反応において用いられる有機溶媒としては、反応に不活性な有機溶媒、例えば四塩化炭素、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素系溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン等のエーテル系溶媒、N,N-ジメチルホルムアミド等が挙げられる。

反応に用いられる縮合剤としては、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、ジイソプロピルカルボジイミド(DIPC)、N-x+ルアミノプロピルカルボジイミド(EDC=WSCI)およびその塩酸塩(WSCI・HCl)、ベンゾトリアゾールー1ーイルートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウムヘキサフルオロリン化物塩(BOP)、ジフェニルホスホリルアジド(DPPA)等のペプチド結合形成に繁用される縮合剤や、カルボニルジイミダゾール(CDI)、2-x+2ー1ーx+2ーがボニルー1,x+2ージヒドロキノリン(EEDQ)、トリフェニルホスフィンー四塩化炭素、シアノホスホン酸ジエチル、ジフェニルホスホロアジド等が挙げられる。

また、縮合反応の速度を促進したり副反応を抑制したりする目的で使われる添加剤としては、N-ビドロキシスクシンイミド(HONSu)や、1-ビドロキシベンゾトリアゾール(HOBt)、3, 4-ジビドロ-3-ビドロキシ-4-オキソ-1, 2, 3-ベンゾトリアジン(HOOBt)等が挙げられる。 反応は室温から還流温度の範囲の条件が好ましく、反応時間は30分から24時

[0066]

間程度が好ましい。

本発明の前記式(I)で表される化合物は、常法に従いその薬学的に許容される塩とすることができる。このような塩としては塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、プロピオン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸等の有機酸との酸付加塩、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩等の無機塩基塩、トリエチルアミン、ピペリジン、モルホリン、ピリジン、リジン等の有機塩基との塩を挙げることができる。

[0067]

本発明の化合物には水やエタノール等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

[0068]

前記製造方法により得られる本発明の化合物は、慣用の分離手段である分別再結晶法、クロマトグラフィーを用いた精製方法、溶媒抽出法、再沈殿等により単離精製することができる。

またいずれの製法においても得られる生成物は、反応条件により酸付加塩または遊離塩基の形をとる。これらの生成物は常法により所望の酸付加塩または遊離塩基の形に変換することができる。

前記各製法によって得られる本発明の化合物または原料化合物がラセミ体またはジアステレオマー混合物である場合には、常法、例えば欧州特許出願公開第455006号明細書に記載の方法に従って各立体異性体に分離することができる

なお、以上説明した反応において、特定の保護基を例示した場合に限らず、各出発化合物がカルボキシル基や水酸基、アミノ基のような、反応に活性な基を有する場合には、これらの基を予め適当な保護基で保護しておき、本反応を実施した後に保護基を除去することにより、目的化合物を製造することができる。保護、脱保護の方法としては各々の保護基に応じ、文献(例えば、Green, T. W. およびWuts, P. G. M., Protective Groups in Organic Synthesis, John Wiley & Sons, Inc. (1999))記載の方法により行うことができる。

[0069]

本発明化合物は、これらを医薬として用いるにあたり経口的または非経口的に 投与することができる。すなわち通常用いられる投与形態、例えば粉末、顆粒、 錠剤、カプセル剤、シロップ剤、懸濁液等の剤型で経口的に投与することができ 、あるいは、例えば、その溶液、乳剤、懸濁液の剤型にしたものを注射の型で非 経口投与することができる。坐剤の型で直腸投与することもできる。前記の適当 な投与剤型は、例えば、許容される通常の担体、賦型剤、結合剤、安定剤、希釈剤に本発明化合物を配合することにより製造することができる。注射剤型で用いる場合には、例えば、許容される緩衝剤、溶解補助剤、等張剤を添加することもできる。投与量および投与回数は、例えば、対象疾患、症状、年齢、体重、投与形態によって異なるが、通常は成人に対し1日あたり0.1~2000mg好ましくは1~200mgを1回または数回(例えば2~4回)に分けて投与することができる。

[0070]

【実施例】

以下に、参考例、実施例および試験例により、本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0071]

参考例1

(R) - 2 - クロロ - 1 - ピリジン - 3 - イルエタノールの合成

(一) $-B-\rho uu$ -D IP-C1 25g(77.9mmo1) のテトラヒドロフラン90ml 中溶液に、攪拌下、-25 $\mathbb C$ で、 $3-(2-\rho uur)$ -25 $\mathbb C$ 0 -25 $\mathbb C$ 0 -25 -

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 75 (1H, d, J=3. 4Hz), 3. 6 7 (1H, dd, J=8. 5, 11. 3Hz), 3. 78 (1H, dd, J=3 . 5, 11. 3Hz), 4. 96-5. 00 (1H, m), 7. 33 (1H, dd, J=4. 9, 7. 9Hz), 7. 75-7. 78 (1H, m), 8. 59 (1 H, dd, J = 1. 6, 4. 8 H z), 8. 6 4 (1 H, d, J = 2. 2 H z).

[0072]

参考例 2

- (R) (ピリジン-3-イル)オキシランの合成

¹ HNMR (CDC 1 3) δ : 2. 8 3 (1 H, dd, J=2. 5, 5. 3 Hz), 3. 2 1 (1 H, dd, J=4. 1, 5. 3 Hz), 3. 9 0 (1 H, dd, J=2. 6, 4. 0 Hz), 7. 2 9 (1 H, dd, J=5. 1, 8. 3 Hz), 7. 5 3-7. 5 6 (1 H, m), 8. 5 7 (1 H, dd, J=1. 6, 4. 8 Hz), 8. 6 0 (1 H, d, J=2. 0 Hz).

[0073]

参考例3

N, N-ジエチル-2-(1 H-インド-ル-7-イルオキシ)アセトアミドの合成

7ーヒドロキシインドール (2.65g,20mmol)のアセトン (20ml)溶液に炭酸カリウム (3.32g),クロロ酢酸ジエチルアミド (3.29g,22mmol)及びヨウ化カリウム (0.33g)を加え4時間加熱還流した。氷冷後不溶物を濾去し、溶媒を減圧留去した。残渣にクロロホルム (40ml)及び水 (20ml)を加え撹拌した。クロロホルム層を分取し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣にイソプロピルエーテル (100ml)を加え、析出結晶を濾取、乾燥して標記化合物 N,Nージエチルー2ー (1Hーインドールー7ーイルオキシ)アセトアミド (4.37g,収率89%

)を白色結晶として得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 1. 18 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 2 3 (3H, t, J=7. 2Hz), 3. 36 (2H, q, J=7. 2Hz), 3 . 45 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 81 (2H, s), 6. 52 (1H, d, J=2. 2, 3. 0Hz), 6. 68 (1H, d, J=7. 6Hz), 6. 99 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 22 (1H, t, J=2. 7Hz), 7. 32 (1H, d, J=7. 9Hz), 9. 59 (1H, s).

[0074]

参考例4

N-(9-フルオレニルメトキシカルボニル) -D-アラニン (8.17g,26.3mmol)、塩化メチレン(88ml)及びN, N-ジメチルホルムア ミド(0.14ml)の懸濁液に、室温攪拌下塩化オキサリル(2.44ml, 28mmol) を滴下し、さらに1時間撹拌した。反応溶液を減圧下濃縮乾固し 、9ーフルオレニルメトキシカルボニル-D-Ala-Clを含む油状物を得た 。N, N-ジエチル-2-(1H-インドール-7-イルオキシ)アセトアミド (4.31g, 17.5mmol) の塩化メチレン (44ml) 溶液を-20℃ に冷却し、臭化メチルマグネシウム/ジエチルエーテルの3モル溶液(20.5 ml, 61.4 mmol) を滴下した。滴下終了後-15℃でさらに1時間撹拌 した。この反応液を-20~-15 に冷却した後、上述で得た塩化 N-(9)-フルオレニルメトキシカルボニル) -D-アラニルの塩化メチレン (53ml) 溶液を滴下し、-20℃でさらに5.5時間撹拌した。約-5℃に昇温し、2 N塩酸中に加えた。有機層を分取し、水洗(25m1)した後無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して、(R) - [2-(7-ジエチルカルバモイ ルメトキシー1 Hーインドールー3 ーイル) ー1ーメチルー2ーオキソエチル] カルバミン酸 9 Hーフルオレンー 9 ーイルメチルエステルを含む油状物 13. 3gを得た。得られた油状物のアセトニトリル(70mL)および2-プロパノ ール(4.0m1)の混合溶液に室温攪拌下水素化ホウ素ナトリウム(1.98

g, $52 \, \mathrm{mmo} \, 1$) を少しずつ添加した後 $5 \, \mathrm{thenome} \, \mathrm$

¹ HNMR (CDC13) δ: 1. 16 (3 H, d, J=6.3 Hz), 1. 1 7 (3 H, t, J=7.1 Hz), 1. 23 (3 H, t, J=7.1 Hz), 2 . 63 (1 H, d d, J=8.2, 14.2 Hz), 2. 86 (1 H, d d, J=4.4, 14.1 Hz), 3. 24-3. 29 (1 H, m), 3. 36 (2 H, q, J=7.1 Hz), 3. 45 (2 H, q, J=7.1 Hz), 4. 81 (2 H, s), 6. 68 (1 H, d, J=7.6 Hz), 6. 99 (1 H, t, J=7.8 Hz), 7. 06 (1 H, d, J=1.8 Hz), 7. 29 (1 H, d, J=8.0 Hz), 9. 36 (1 H, s).

[0075]

実施例1

N, $N-ジェチル-2-\{3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチルアミノ)-プロピル<math>]-1H-インドール-7-$ イルオキシ $\}$ アセトアミドの合成

キシ アセトアミド (70mg, 収率21%) を得た。

1 HNMR (CDC13) δ : 1. 13 (3H, d, J=6.2Hz), 1. 1 7 (3H, t, J=7.2Hz), 1. 23 (3H, t, J=7.1Hz), 2. 67 (1H, dd, J=9.4, 12.2Hz), 2. 77-2.86 (2H, m), 2.89 (1H, dd, J=3.5, 12.2Hz), 3.02-3.08 (1H, m), 3.35 (2H, q, J=7.1Hz), 3.44 (2H, q, J=7.1Hz), 4.57 (1H, dd, J=3.5, 9.3Hz), 4.80 (2H, s), 6.66 (1H, d, J=1.5Hz), 6.99 (1H, t, J=7.9Hz), 7.02 (1H, d, J=1.5Hz), 7.22-7.27 (2H, m), 7.65-7.68 (1H, m), 8.49 (1H, dd, J=1.6, 4.8Hz), 8.54 (1H, d, J=2.1Hz), 9.58 (1H, brs).

[0076]

実施例2

N, Nージエチルー2ー $\{3-[(2R)-2-((2R)-2-k)-2-k)-2-k\}$ -2-k -2-k

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 33 (3 H, d, J=6. 5 Hz), 3. 0 2 (1 H, d d, J=9. 1, 14. 2 Hz), 3. 25-3. 33 (2 H, m), 3. 40 (1 H, d d, J=3. 2, 12. 8 Hz), 3. 65-3. 70 (1 H, m), 4. 80 (2 H, s), 5. 22 (1 H, d d, J=3. 2, 9). 9 Hz), 6. 62 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 6. 97 (1 H, t, J=7. 9 Hz), 7. 20 (1 H, s) 7. 24 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 7. 80 (1 H, d d, J=5. 7, 8. 0 Hz), 8. 50 (1 H, d, J=8. 1 Hz), 8. 79 (1 H, d, J=5. 1 Hz), 8. 86 (1 H, brs).

[0077]

参考例 5

(R) - 2 - プロモー1 - [4 - (フェニルメトキシ) - 3 - [(メチルスルホニル) アミノ] フェニル] エタノールの合成

窒素気流下で、2-プロモー1-[4-(7x=n)x++2)-3-[(x+n)x++n) アミノ] フェニル] エタノン(J. Med. Chem., 23巻, 7号, 738頁(1980年))(977mg、2.45mmol)および(R)-5, 5-ジフェニル-2-メチル-3, 4-プロパノ-1, 3, 2-オキサザボロリジン(170mg, 0.61mmol)のテトラヒドロフラン溶液を30分攪拌した。-30℃に冷却後、2M ボランージメチルスルフィド錯体/テトラヒドロフラン(1.84mL, 3.68mmol)を加え、-25℃で2日間攪拌した。反応液を室温にした後、酢酸エチルと飽和塩化アンモニウム水を加え撹拌した。有機層を分取し無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去したのち、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/クロロホルム=1/50)で精製して、目的の(R)-2-プロモ-1-[4-(7x=n)x+2)-3-[(x+n)x+2)-1-[x+n)x+2]-[x+n)x+2-[

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 64 (1H, d, J=3. 3Hz), 2. 9 3 (3H, s), 3. 53 (1H, dd, J=8. 7, 10. 4Hz), 3. 6 2 (1H, dd, J=3. 5, 10. 4Hz), 4. 89 (1H, ddt, J= 3. 3, 3. 5, 8. 7 Hz), 5. 12 (2 H, s), 6. 82 (1 H, br)s), 7. 00 (1 H, d, J = 8. 5 Hz), 7. 18 (1 H, dd, J = 2. 1, 8. 5 Hz), 7. 36 - 7. 44 (5 H, m), 7. 55 (1 H, d, J = 2. 1 Hz).

[0078]

参考例 6 --

- (R) 2 3 F 1 [4 (フェニルメトキシ) 3 [(メチルスルホニル) アミノ] フェニル] エタノールの合成

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 2. 46 (1 H, d, J=3. 7 Hz), 2. 9 4 (3 H, s), 3. 39 (1 H, d d, J=8. 4, 10. 3 Hz), 3. 4 8 (1 H, d d, J=3. 8, 10. 3 Hz), 4. 78 (1 H, d d t, J= 3. 7, 3. 8, 8. 4 Hz), 5. 11 (2 H, s), 6. 82 (1 H, b r s), 7. 00 (1 H, d, J=8. 4 Hz), 7. 17 (1 H, d d, J=2 . 1, 8. 4 Hz), 7. 36-7. 44 (5 H, m), 7. 54 (1 H, d, J=2. 1 Hz).

[0079]

参考例7

- (R) -N-[2-ベンジルオキシー5-(2-ヨードー1-トリエチルシリルオキシエチル) フェニル] メタンスルホンアミドの合成
- (R) -2-3-ド-1-[4-(フェニルメトキシ) -3-[(メチルスルホニル) アミノ] フェニル] エタノール (938 m g, 2.1 m m o 1) 、イミ

ダゾール(393mg, 5.77mmol)および4ージメチルアミノピリジン(22.5mg, 0.184mmol)を含有するジメチルホルムアミド(10mL)溶液に、攪拌下トリエチルシリルクロライド(0.38mL, 2.2mmol)を加えた。1時間後、完了した反応液をEtOAc(150mL)およびヘプタン(15mL)で希釈した。有機相を水、硫酸銅飽和水溶液、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥させた。濾液を減圧濃縮して固体を得、これを酢酸エチル中に溶解し、ヘプタンで希釈して、析出した結晶を濾過した。回収した固体をヘプタンで洗浄し、真空乾燥して目的の(R)-N-[2-ベンジルオキシ-5-(2-ヨードー1-トリエチルシリルオキシエチル)フェニル]メタンスルホンアミド(<math>926mg, 収率79%)を得た。

¹ HNMR (CDC13) δ:0. 52-0. 62 (6 H, m), 0. 90 (9 H, t, J=7. 9 Hz), 2. 91 (3 H, s), 3. 31 (1 H, d d, J=5. 3, 10. 1 Hz), 3. 34 (1 H, d d, J=6. 8, 10. 1 Hz), 4. 73 (1 H, d d, J=5. 3, 6. 8 Hz), 5. 10 (2 H, s), 6. 80 (1 H, b r s), 6. 98 (1 H, d, J=8. 4 Hz), 7. 13 (1 H, d d, J=2. 1, 8. 4 Hz), 7. 36-7. 44 (5 H, m), 7. 53 (1 H, d, J=2. 1 Hz).

[0080]

参考例8

 $2-(3-\{(2R)-2-[2-(4-ベンジルオキシー3-メタンスルホニルアミノフェニル)-(2R)-2-ヒドロキシエチルアミノ] プロピル<math>\}-1$ H-インドール-7-イルオキシ)-N, N-ジエチルアセトアミドの合成

(R) -N-[2-ベンジルオキシ-5-(2-ヨード-1-トリエチルシリルオキシエチル) フェニル] メタンスルホンアミド ($185\,\mathrm{mg}$, $0.33\,\mathrm{m}$ mol)、(R) $-2-[3-(2-アミノプロピル)-1H-インドール-7-1ルオキシ]-N, N-ジエチルアセトアミド (<math>100\,\mathrm{mg}$, $0.33\,\mathrm{mm}$ ol) およびジイソプロピルエチルアミン($287\,\mu$ L, $1.65\,\mathrm{mm}$ ol) のテトラヒドロフラン($2\,\mathrm{ml}$)溶液を $110\,\mathrm{C}$ にて $18\,\mathrm{Fll}$ オートクレーブ中で攪拌した。冷却後、酢酸エチルを加え、飽和食塩水で洗浄後、硫酸ナトリウムで乾

燥し、濃縮した。残渣をジクロロメタン(2mL)に溶解し、トリフルオロ酢酸 (0.5 mL)を加え、室温で1時間攪拌した。濃縮後、酢酸エチルに溶解し、 飽和重曹水で洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥し、濃縮した。残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー (メタノール/ (飽和アンモニアクロロホルム溶液) = 1/20) で精製して、目的の2-(3-\(2R)-2-[2-(4-)] ベンジルオキシー3ーメタンスルホニルアミノーフェニル) - (2R) -2-ヒ , N-ジエチルアセトアミド(144mg, 収率70%)を得た。 ¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 12 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 1 7 (3 H, t, J = 7. 1 H z), 1. 2 3 (3 H, t, J = 7. 2 H z), 2 . 65 (1H, dd, J=8.9, 12. 1Hz), 2. 76-2. 89 (3H) , m), 2.88 (3 H, s), 2.98-3.05 (1 H, m), 3.35 (2 H, q, J = 7. 2 H z), 3. 4 4 (2 H, q, J = 7. 1 H z), 4. 48 (1 H, d d, J = 3. 9, 9. 1 Hz), 4. 80 (2 H, s), 5. 09 (2 H, s), 6. 67 (1 H, d, J=7.6 Hz), 6. 91-7.02 (3 H, m), 7. 11 (1H, dd, J = 2.0, 8. 5 Hz), 7. 2 4 - 7. 28 (1H, m), 7. 35-7. 44 (6H, m), 9. 39 (1H, br s).

[0081]

実施例3

的のN, $N-ジェチル-2-(3-\{(2R)-2-[(2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシ-3-メタンスルホニルアミノーフェニル) エチルアミノ] プロピル<math>\{(3R)-2-(4-ヒドロキシ-3-(4-2R)-2-(2R)-2$

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 12 (3 H, d, J=6.2 Hz), 1. 1 7 (3 H, t, J=7.0 Hz), 1. 25 (3 H, t, J=7.1 Hz), 2 . 58 (1 H, dd, J=6.7, 11.4 Hz), 2. 70-2.80 (3 H, m), 2. 80 (3 H, s), 2. 93-2.99 (1 H, m), 3. 47 (2 H, q, J=6.9 Hz), 3. 59 (2 H, q, J=7.0 Hz), 4. 5 1 (1 H, t, J=6.8 Hz), 4. 90 (2 H, s), 6. 56-6.60 (2 H, m), 6. 75 (1 H, dd, J=2.1, 8.3 Hz), 6. 86-6.92 (2 H, m), 7. 10 (1 H, d, J=8.0 Hz), 7. 17 (1 H, d, J=2.0 Hz).

[0082]

実施例4

 $(3-\{(2R)-2-[(2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシ-3-メタンスルホニルアミノーフェニル) エチルアミノ] プロピル<math>\}$ -1H-インドール-7-イルオキシ) 酢酸・トリフルオロ酢酸塩の合成

N, Nージエチルー2ー(3ー | (2R) -2ー [(2R) -2ーヒドロキシー2ー (4ーヒドロキシー3ーメタンスルホニルアミノーフェニル)エチルアミノ] プロピル | ー1 Hーインドールー7ーイルオキシ)アセトアミド (10 m g , 0.016 m m o 1) および水酸化カリウム (60 m g , 1.1 m m o 1) の水 (0.5 m L) /エタノール (0.5 m L) 溶液をアルゴン気流下にて室温で1日攪拌した。酢酸 (0.10 m L) 分取HPLCで精製して、目的の (3ー | (2R) -2ー [(2R) -2ーヒドロキシー2ー (4ーヒドロキシー3ーメタンスルホニルアミノーフェニル)エチルアミノ] プロピル | ー1 Hーインドールー7ーイルオキシ)酢酸・トリフルオロ酢酸塩 (3 m g , 収率 32%) を得た

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 30 (3H, d, J=6. 5Hz), 2. 9

2 (3 H, s), 2. 99 (1 H, d d, J=9. 0, 14. 3 Hz), 3. 1 6-3. 18 (2 H, m), 3. 22 (1 H, d d, J=5. 8, 14. 8 Hz), 3. 60-3. 64 (1 H, m), 4. 79 (2 H, s), 4. 82-4. 88 (1 H, m), 6. 61 (1 H, d, J=7. 7 Hz), 6. 88 (1 H, d, J=8. 3 Hz), 6. 97 (1 H, t, J=7. 9 Hz), 7. 10 (1 H, d d, J=2. 1, 8. 4 Hz), 7. 18 (1 H, s), 7. 22 (1 Hz), d, J=8. 0 Hz), 7. 38 (1 H, d, J=2. 1 Hz).

[0083]

参考例9

 $2-[3-((2R)-2-\{2-[4-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-フェニル]-(2R)-2-(トリエチルシリルオキシ)エチルアミノープロピル)-1H-インドール-7-イルオキシ]-N, N-ジエチルアセトアミドの合成$

(R) $-1-(\text{tert}-\vec{\gamma} + \nu\vec{\gamma} \times + \nu\vec{\gamma} + \nu$

 1_{HNMR} (CDC13) δ : 0. 18 (6H, s), 0. 31 (6H, q, J = 7. 5Hz), 0. 70 (9H, t, J=7. 9Hz), 0. 97 (9H, s), 1. 18 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 23 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 38 (3H, d, J=6. 4Hz), 2. 92-3. 14 (4H,

m), 4. 81 (2H, s), 4. 96-4. 99 (1H, m), 6. 69 (1 H, d, J=7. 7Hz), 6. 76 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 03 (1H, t, J=7. 9Hz), 7. 12 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 20 (1H, s), 7. 27-7. 30 (1H, m), 9. 90 (1H, brs).

... [0 0 8 4.]

実施例 5

N, $N-ジェチル-2-(3-\{(2R)-2-[(2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシフェニル) エチルアミノ] プロピル<math>\}$ -1H-インドール-7-イルオキシ) アセトアミドの合成

 $2-[3-((2R)-2-\{2-[4-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-フェニル]-(2R)-2-(トリエチルシリルオキシ)エチルアミノ\-フロピル)-1H-インドールー7ーイルオキシ]-N,N-ジエチルアセトアミド(40mg,0.060mmol)およびTBAF(261mg,1mmol)のテトラヒドロフラン(1mL)溶液を室温で8時間攪拌した。濃縮後、分取TLC(0.5mm厚,メタノール/(飽和アンモニアクロロホルム溶液)=1/10)で精製したのち、飽和重曹水/クロロホルムで抽出して、有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、濃縮して、目的のN,N-ジエチルー2-(3-<math>\{(2R)-2-[(2R)-2-k] - 2-(4-k) - 2-(4-k) - 2-k - 2-(4-k) - 2-k -$

¹ HNMR (CDC13) δ: 1. 17 (3H, d, J=6. 1Hz), 1. 2 0 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 30 (3H, t, J=7. 2Hz), 2 . 47 (1H, dd, J=8. 1, 10. 4Hz), 2. 55 (1H, dd, J=10. 1, 14. 2Hz), 2. 81 (1H, dd, J=3. 8, 14. 2Hz), 2. 86-2. 91 (1H, m), 3. 10 (1H, dd, J=5. 9, 10. 5Hz), 3. 36 (2H, q, J=7. 1Hz), 3. 44-3. 52 (2H, m), 4. 54 (1H, dd, J=6. 1, 7. 7Hz), 4. 81 (1H, d, J=14. 7Hz), 4. 85 (1H, d, J=14. 7Hz), 4 . 96-4. 99 (1 H, m), 6. 44 (1 H, d, J=7.6 Hz), 6. 45 (2 H, d, J=8.5 Hz), 6. 66 (1 H, s), 6. 78 (2 H, d, J=8.5 Hz), 6. 93 (1 H, t, J=7.9 Hz), 7. 15 (1 H, d, J=8.0 Hz), 9. 10 (1 H, brs).

[0085]

実施例-6

 $(3-\{(2R)-2-[(2R)-2-k+n+2-2-(4-k+n+2)]$ エニル) エチルアミノ] プロピル $\{-1k+n+2+n+n+2-(4-k+n+2)\}$ 酢酸の合成

N, Nージエチルー2ー(3ー $\{(2R)-2-[(2R)-2-E|)$ ロピル $\{(2R)-2-E|$ ロピル $\{(2R)-2-E|}$ ロピル $\{(2R)-2-E|$ ロピル $\{(2R)-2-E|}$ ロピル $\{(2R)-2-E$

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 27 (3H, d, J=6.5Hz), 2. 9 5 (1H, dd, J=8.1, 14.3Hz), 3. 02 (1H, dd, J=3 . 9, 12.4Hz), 3. 08-3. 13 (2H, m), 3. 48-3. 53 (1H, m), 4. 48 (2H, s), 4. 76 (1H, dd, J=3.8, 9 . 4Hz), 6. 57 (1H, d, J=7.6Hz), 6. 72 (2H, d, J=8.6Hz), 6. 92 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 09 (1H, s), 7. 13 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 14 (1H, d, J=7.8Hz).

[0086]

参考例10

(R) - [2-(7-ジエチルカルバモイルメトキシー<math>1H-インドール-3-イル) - 1-メチルエチル] カルバミン酸 tert-ブチルの合成

1 HNMR (CDC13) δ: 1. 10 (3 H, d, J=6.6 Hz), 1. 1
7 (3 H, t, J=7.1 Hz), 1. 23 (3 H, d, J=7.1 Hz), 1
. 44 (9 H, s), 2. 84 (1 H, dd, J=6.6, 14.1 Hz), 2
. 94 (1 H, dd, J=6.0, 14.3 Hz), 3. 35 (2 H, q, J=7.1 Hz), 3. 45 (2 H, q, J=7.1 Hz), 4. 00 (1 H, brs), 4. 45 (1 H, brs), 4. 80 (2 H, s), 6. 66 (1 H, d, J=7.7 Hz), 6. 99 (1 H, t, J=7.8 Hz), 7. 03 (1 H, d, J=2.0 Hz), 7. 30 (1 H, d, J=8.0 Hz), 9. 58 (1 H, brs).

[0087]

参考例11

(R) - [3 - (2 - (tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピル) - 1H-インドール-7-イルオキシ] 酢酸の合成

(R) - [2-(7-ジェチルカルバモイルメトキシー1H-インドールー3 -イル) - 1-メチルエチル] カルバミン酸 tert-ブチル <math>(0.35g, 0.87mmo1) および水酸化カリウム (0.39g, 7mmo1) の水 (4mL) およびエタノール (6mL) 溶液を、60 \mathbb{C} にて 8 時間攪拌した。冷却後

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 10 (3 H, d, J=6.3 Hz), 1. 4 3 (9 H, s), 2. 78 (1 H, dd, J=7.5, 14.2 Hz), 2. 9 2 (1 H, dd, J=4.6, 13.6 Hz), 3. 84-3. 93 (1 H, m), 4. 79 (2 H, s), 6. 59 (1 H, d, J=7.6 Hz), 6. 93 (1 H, t, J=7.8 Hz), 7. 06 (1 H, s), 7. 26 (1 H, d, J=8.0 Hz).

[0088]

参考例12

- $(R) \{2-[7-(2-メタンスルホニルアミノー2-オキソエトキシ) 1H-インドールー3-イル] 1-メチルエチル<math>\}$ カルバミン酸 tert ナルの合成
- (R) $-[3-(2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピル) -1H-インドール-7-イルオキシ] 酢酸(0.30g,0.86 mm o 1)およびカルボニルジイミダゾール(0.21g,1.3 mm o 1)のジメチルホルムアミド(10mL)溶液を、室温にて3日間攪拌した。メタンスルホンアミド(0.16g,1.7 mm o 1)および1,8ージアザビシクロ [5.4.0]ウンデカー7ーエン(0.26 mL,1.7 mm o 1)を加え、50℃にて4時間攪拌した。冷却後、水(0.1 mL)を加え、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール/クロロホルム=1/10~1/3)で精製した。酢酸エチルに溶解し、0.05 N塩酸×2および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウム乾燥して濃縮することにより、目的の(R) <math>- \{2-[7-(2-1)] -1-1 \}$ かルバミン酸 + (1-1) がよいこれで、収率38%)を得た。
- $^{1}\,\text{HNMR}$ (CD₃OD) $\delta:1.$ 07 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 4

0 (9 H, s), 2. 75 (1 H, d d, J=7. 4, 14. 2 Hz), 2. 8 9 (1 H, d d, J=3. 8, 13. 3 Hz), 3. 17 (3 H, s), 3. 8 3-3. 88 (1 H, m), 4. 64 (2 H, s), 6. 56 (1 H, d, J=7. 7 Hz), 6. 89 (1 H, t, J=7. 9 Hz), 7. 03 (1 H, s), 7. 22 (1 H, d, J=7. 9 Hz).

[0089]

参考例13

- (R) $-N-\{2-[3-(2-r)]$ プロピル) -1H-4 ンドールー 7-4 ルオキシ] アセチル $\{2-[3-(2-r)]$ メタンスルホンアミド・トリフルオロ酢酸塩の合成
- $(R) \{2-[7-(2-メタンスルホニルアミノ-2-オキソエトキシ) -1H-インドール-3-イル] -1-メチルエチル カルバミン酸 tert ーブチル <math>(0.14g, 0.33mmol)$ およびトリフルオロ酢酸 (1mL) の塩化メチレン (4mL) 溶液を室温にて 8 時間攪拌した。濃縮して、目的の $(R) -N-\{2-[3-(2-アミノプロピル)-1H-インドール-7-イルオキシ] アセチル メタンスルホンアミド・トリフルオロ酢酸塩 <math>(0.13g, 収率90\%)$ を得た。

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 30 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 9 8-3.06 (2H, m), 3. 31 (3H, s), 3. 55-3.60 (1H, m), 4. 80 (2H, s), 6. 64 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 99 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 18 (1H, s), 7. 24 (1H, d, J=7.6Hz).

[0090]

実施例7

N- [2-(3-(2R)-2-[2-(3-クロロフェニル)-(2R)-2-(3-(3-(2R)-2-(3-(2R)-2-(3-(2R)-2-(2R)

(R) $-N-\{2-[3-(2-アミノプロピル)-1H-インドール-7-$ イルオキシ] アセチル $\}$ メタンスルホンアミド・トリフルオロ酢酸塩(40mg, 0.091mmo1)および(R)-(+)-3-クロロスチレンオキシド(

 24μ L, 0. 18mmol) および i Pr₂NEt (24μ L, 0. 137m mol) のアセトニトリル (1mL) 混合物を、8時間還流した。冷却後、濃縮して、分取TLC (0.5mm厚, メタノール/ (飽和アンモニアクロロホルム 溶液) = 1/3) および逆相HPLC分取 (トリフルオロ酢酸/水/アセトニトリル) で精製して、目的のN-[2-(3-{(2R)}-2-[2-(3-{(3-{(2R)}-2-{(2R)}-2-{(3-{(2R)}-2-{(2R)}-2-{(3-{(2R)}-2

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 0 1 (1H, dd, J=9.1, 14.3Hz), 3. 16 (1H, dd, J=1 0. 1, 12.7Hz), 3. 21-3. 28 (2H, m), 3. 31 (3H, s), 3. 62-3. 67 (1H, m), 4. 79 (2H, s), 4. 93 (1 H, dd, J=3. 3, 9. 9Hz), 6. 64 (1H, d, J=7.7Hz) , 6. 99 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 21 (1H, s), 7. 27 (1H, d, J=7.9Hz), 7. 30-7. 38 (3H, m), 7. 44 (1H, s).

[0091]

実施例8

N-(2-{3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチルアミノ)プロピル]-1H-インドール-7-イルオキシ|アセチル)メタンスルホンアミド・2トリフルオロ酢酸塩の合成

 シ アセチル) メタンスルホンアミド・2トリフルオロ酢酸塩 (3 mg, 収率 3%) を得た。

1 HNMR (CD₃OD) δ: 1. 32 (3 H, d, J=6.5 Hz), 3. 0 2 (1 H, dd, J=9.1, 14.2 Hz), 3. 26-3. 33 (5 H, m), 3. 38 (1 H, dd, J=3.4, 12.8 Hz), 3. 65-3. 70 (1 H, m), 4. 80 (2 H, s), 5. 18 (1 H, dd, J=3.2, 9). 9 Hz), 6. 64 (1 H, d, J=7.6 Hz), 6. 99 (1 H, t, J=7.9 Hz), 7. 22 (1 H, s), 7. 27 (1 H, d, J=8.0 Hz), 7. 90 (1 H, dd, J=5.5, 7.8 Hz), 8. 39 (1 H, d, J=8.1 Hz), 8. 74 (1 H, d, J=4.0 Hz), 8. 81 (1 H, s).

[0092]

参考例14

1 Hーインドールー7ーカルボン酸 ジエチルアミドの合成

1 H-インドールー 7 ーカルボン酸(0.48g,3 mmol)、ジエチルアミン(0.93 mL,9 mmol)、1 ーエチルー3 ー(3 ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(1.74g,9 mmol)、1 ーヒドロキシベンゾトリアゾール(1.23g,9 mmol)、トリエチルアミン(1.26 m L,12 mmol)のジメチルホルムアミド(30 mL)溶液を室温で4時間攪拌した。酢酸エチルで希釈して、1 NHCl、水、飽和重曹水、水、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥して濃縮することにより、目的の1 Hーインドールー7 ーカルボン酸 ジエチルアミド(0.64g,収率99%)を得た。1 HNMR(CDCl3)&:1.27(6H,t,J=7.1Hz)3.56(4H,q,J=7.1Hz),6.56(1H,dd,J=2.2,3.2Hz),7.09(1H,t,J=7.5Hz),7.23(1H,dd,J=0.7,7.3Hz),7.25ー7.27(1H,m),7.70(1H,d,J=7.9Hz),9.06(1H,brs).

[0093]

参考例 1 5

(R) - [2-(7-ジェチルカルバモイルー<math>1H-インドールー3-イル) -1-メチルー2-オキソエチル] カルバミン酸 9H-フルオレンー9-イルメチルエステルの合成

N - (9 - 7) フルオレニルメトキシカルボニル) -D - 7 ラニン (21.61g), 69.4 mm o 1)、塩化メチレン(230 m 1)及びN, Nージメチルホル ムアミド (0.37ml) の懸濁液に、室温攪拌下塩化オキサリル (6.46m) 1. 74.0mmol)を滴下し、さらに2時間撹拌した。反応溶液を減圧下濃 縮乾固し、塩化 N-(9-フルオレニルメトキシカルボニル)-D-アラニル を含む油状物を得た。1 Hーインドールー7ーカルボン酸 ジエチルアミド (1 0. 0g, 46. 3 mm o 1) の塩化メチレン (1 2 0 m 1) 溶液を-20 に冷 却し、臭化メチルマグネシウム/ジエチルエーテルの3モル溶液(54ml, 1 6 2 mm o 1) を滴下した。滴下終了後-2 0 ℃でさらに 2 時間撹拌した。この 反応液を-25~-15℃に冷却した後、上述で得た塩化 N-(9-フルオレ ニルメトキシカルボニル) - D - アラニルの塩化メチレン (140 m l) 溶液を 適下し、-20℃でさらに2時間撹拌した。約-5℃に昇温し、2N塩酸中に加 えた。有機層を分取し、水洗(25m1)した後無水硫酸マグネシウムで乾燥し 、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチ ν /ヘキサン=1/2~5/1) で精製して、目的の(R) - [2-(7-ジ エチルカルバモイルー1H-インドールー3-イル)-1-メチルー2-オキソ エチル] カルバミン酸 9H-フルオレン-9-イルメチルエステル (10.2 4 g. 収率 4 3 %) を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 22-1. 30 (6H, m), 1. 38 (3H, d, J=7.0Hz), 3. 56 (brs, 4H), 4. 22 (1H, t, J=7.2Hz), 4. 36 (2H, d, J=7.2Hz), 4. 96-4. 99 (1H, m), 6. 01 (1H, d, J=6.2Hz), 7. 27-7. 33 (4H, m), 7. 39 (2H, t, J=7.5Hz), 7. 59-7. 62 (3H, m), 7. 75 (2H, d, J=7.5Hz), 8. 42 (1H, dd, J=2.5, 6.3Hz), 10. 71 (1H, brs).

[0094]

参考例 1 6

- (R) 3 (2 アミノプロピル) 1 H インドールー 7 カルボン酸 ジェチルアミドの合成
- (R) $-[2-(7-i)x+\nu)n\nu$ バモイル $-1H-(1)x+\nu-3-(1)$ $-1-x+\nu-2-x+1$ $-1+x+\nu-1$ $-1+x+\nu-1$ -1+

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 14 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 2 4 (6H, t, J=6. 9Hz), 2. 60-2. 65 (1H, dd, J=8. 1, 14. 1Hz), 2. 82-2. 87 (1H, dd, J=4. 9, 14. 2 Hz), 3. 19-3. 27 (1H, m), 3. 51-3. 53 (4H, m), 7. 01 (1H, s), 7. 04-7. 08 (1H, m), 7. 18 (1H, d, J=7. 3Hz), 7. 64 (1H, d, J=6. 3Hz), 9. 35 (1H, brs).

[0095]

実施例9

 $3-\{(2R)-2-[2-(3-2)-2]-2]-2$ -(2R)-2-2 -(2R)-2 -

(R) -3-(2-アミノプロピル) -1 H-インドール-7-カルボン酸 ジエチルアミド (1.30g, 4.76 mm o 1) および <math>(R) -(+) -3-

クロロスチレンオキシド(1.21mL, 9.52mmol)のアセトニトリル(15mL)混合物を、10時間還流した。冷却後、濃縮して、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(飽和アンモニアクロロホルム溶液)で精製して、目的の3ー $\{(2R)-2-[2-(3-クロロフェニル)-(2R)-2-ヒドロキシエチルアミノ]$ プロピル $\}$ -1H-インドールー7ーカルボン酸 ジエチルアミド(0.79g,収率39%)を得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 1. 10 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 2 5 (6H, t, J=7. 0Hz), 2. 63 (1H, dd, J=9. 2, 12. 0Hz), 2. 78-2. 85 (3H, m), 2. 98-3. 03 (1H, m), 3. 51-3. 56 (4H, m), 4. 49 (1H, dd, J=3. 4, 9. 0Hz), 7. 01 (1H, s), 7. 07 (1H, t, J=7. 7Hz), 7. 14-7. 25 (4H, m), 7. 32 (1H, s), 7. 62 (1H, d, J=7. 9Hz), 9. 17 (1H, brs).

[0096]

実施例10

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 30 (3H, d, J=6.4Hz), 3. 0 2 (1H, dd, J=8.1, 14.3Hz), 3. 11-3. 21 (3H, m), 3. 53-3. 59 (1H, m), 7. 07 (1H, t), J=7. 8Hz), 7. 22-7. 34 (4 H, m), 7. 42 (1 H, s), 7. 68 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 7. 78 (1 H, d, J=7. 4 Hz).

[0097]

実施例11

 $(2S) - 2 - [(3 - \{(2R) - 2 - [2 - (3 - \beta \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box)) - (2R)]$ ボニル)アミノーー4ーメチルペンタン酸メチル・トリフルオロ酢酸塩の合成 $3 - \{(2R) - 2 - [2 - (3 - \beta DDDDz = \lambda)) - (2R) - 2 - \xi DDDDz = \lambda A + (2R) - 2 - \xi B + (2R$ キシエチルアミノ] プロピル{ ー1Hーインドールー7ーカルボン酸(22mg , 0. $0.59 \, \text{mmol}$), L-Leu-OMe·HCl ($1.07 \, \text{mg}$, 0. $5.9 \, \text{mg}$ mmol)、1-エチル・3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩(113mg, 0. 59mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール $(80 \,\mathrm{mg}, \, 0.\, 59 \,\mathrm{mmol})$, $h \mu \perp + \mu r \geq \nu \, (164 \,\mu \, L, \, 1.\, 18 \,\mathrm{m})$ mol) のジメチルホルムアミド (2mL) 溶液を室温で18時間攪拌した。酢 酸エチルで希釈して、飽和重曹水、水、飽和食塩水で洗浄後、硫酸ナトリウムで 乾燥して濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(飽和アンモニ アクロロホルム溶液)および逆相HPLC分取(ODS、トリフルオロ酢酸/ア セトニトリル/水) で精製して、目的の $(2S)-2-[(3-\{(2R)-2$ ロピル - 1 H - インドールー 7 - カルボニル) アミノ] - 4 - メチルペンタン 酸メチル・トリフルオロ酢酸塩(23mg,収率63%)を得た。 ¹ HNMR (CD₃OD) δ : 0. 98 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 0 0 (3 H, d, J = 6.3 Hz), 1.31 (3 H, d, J = 6.5 Hz), 1 .69-1.88(3 H, m), 3.04(1 H, dd, J=9.2, 14.1Hz), 3. 14-3. 30 (3 H, m), 3. 63-3. 69 (1 H, m), 3. 73 (3H, s), 4. 75 (1H, dd, J=4. 4, 10. 0Hz), 4. 95 (1H, dd, J=3. 1, 9. 9Hz), 7. 16 (1H, t, J=7. 7 H z), 7. 30-7. 37 (4 H, m), 7. 45 (1 H, s), 7. 72 (1H, d, J = 7.5 Hz), 7.82 (1H, d, J = 7.9 Hz).

[0098]

実施例12~23

実施例11と同様の方法にて以下の実施例12~23の化合物を合成した。

[0099]

実施例12

 $3-\{(2R)-2-[2-(3-2)]$ -(2R)-2-2 -(2R) -(2R)

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 0. 61 (3H, brs), 1. 02 (5H, brs), 1. 30 (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 46 (4H, brs), 1. 73 (2H, brs), 3. 01 (1H, dd, J=9. 3, 14. 2Hz), 3. 17 (1H, dd, J=10. 1, 12. 5Hz), 3. 25-3. 3 1 (6H, m), 3. 57 (2H, brs), 3. 66 (1H, m), 4. 95 (1H, dd, J=3. 1, 10. 0Hz), 7. 11 (2H, m), 7. 26 (1H, s), 7. 34 (3H, m), 7. 47 (1H, m), 7. 68 (1H, dd, J=1. 7, 7. 2Hz).

[0100]

実施例13

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 0. 97 (6 H, d, J=6. 6 Hz), 1. 3 1 (3 H, d, J=6. 5 Hz), 1. 55 (2 H, dt, J=7. 3, 8. 7 Hz), 1. 69 (1 H, qq, J=6. 7 Hz), 3. 04 (2 H, dd, J=9. 1, 14. 3 Hz), 3. 27 (2 H, m), 3. 45 (1 H, t, J=14. 9 Hz), 3. 66 (1 H, m), 4. 93 (1 H, dd, J=3. 3, 8. 0 Hz), 7. 13 (1 H, t, J=7. 7 Hz), 7. 34 (4 H, m), 7. 45 (1 H, m), 7. 60 (1 H, m), 7. 79 (1 H, m).

[0101]

実施例14

1 HNMR (CD3OD) δ : 1. 30 (3 H, d, J=6.5 Hz), 1. 4 1-1.65 (6 H, m), 3. 02 (1 H, dd, J=9.2, 14.2 Hz), 3. 17 (1 H, dd, J=10.1, 12.5 Hz), 3. 27 (2 H, m), 3. 30-3.50 (2 H, m), 3. 66-3.88 (2 H, m), 4. 94 (1 H, dd, J=3.1, 10.0 Hz), 7. 15 (2 H, m), 7. 27 (1 H, s), 7. 34 (3 H, m), 7. 47 (1 H, m), 7. 70 (1 H, dd, J=2.1, 6.9 Hz).

[0102]

実施例15

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 0 2 (1H, dd, J=9.2, 14.2Hz), 3. 17 (1H, dd, J=1 0. 1, 12.5Hz), 3. 25-3. 35 (4H, m), 3. 66-3. 7 6 (6H, m), 4. 94 (1H, dd, J=3.1, 10.0Hz), 7. 1 7 (2H, m), 7. 27 (1H, s), 7. 34 (3H, m), 7. 47 (1H, m), 7. 72 (1H, dd, J=1.3, 7.7Hz).

[0103]

実施例16

 $3-\{(2R)-2-[2-(3-\rho \Box \Box z = n))-(2R)-2- \Box z = n$ シエチルアミノ] プロピル $\}-1$ Hーインドールー γ -カルボン酸 ((1S) -1- $\Box z$ = 1 H NMR (CD $_3$ OD) δ : 0. 9 γ (6H, d, J=6.6H γ), 1. 4 γ 5 (3H, d, J=9.2H γ), 1. 4 γ 9 (1H, m), 1. 51 (1H, m), 1. 56 (1 H, m), 3. 04 (2 H, d d, J=9. 1, 14. 3 Hz), 3. 27 (2 H, m), 3. 61 (3 H, d, J=5. 6 Hz), 3. 66 (1 H, m), 4. 30 (1 H, tt, J=4. 7 Hz), 4. 93 (1 H, d d, J=3. 2, 10. 2 Hz), 7. 14 (1 H, t, J=7. 7 Hz), 7. 34 (4 H, m), 7. 45 (1 H, m), 7. 65 (1 H, m), 7. 79 (1 H, m).

[0104]

実施例17

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 0 4 (1H, dd, J=9.1, 14.3Hz), 3. 17 (2H, m), 3. 2 5-3.35 (3H, m), 3.66 (1H, m), 4.94 (1H, dd, J =3.1, 10.0Hz), 7.13 (1H, t, J=7.6Hz), 7.45 (4H, m), 7.67 (1H, m), 7.82 (1H, dd, J=1.3, 7.7Hz).

[0105]

実施例18

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6. 5Hz), 2. 9 6 (3H, s), 3. 04 (2H, dd, J=9. 1, 14. 3Hz), 3. 2 7-3. 35 (3H, m), 3. 65 (3H, m), 4. 93 (1H, dd, J=3. 2, 10. 2Hz), 7. 13 (1H, t, J=7. 7Hz), 7. 34 (4H, m), 7. 45 (1H, m), 7. 57 (1H, m), 7. 79 (1H, m).

[0106]

実施例19

 $3-\{(2R)-2-[2-(3-2)] - (2R)-2-2 + (2R) - (2R) -$

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 2. 9 5 (3H, brs), 3. 04 (2H, dd, J=9.1, 14.3Hz), 3 . 10-3. 35 (6H, m), 3. 76 (1H, m), 4. 93 (1H, dd , J=3. 2, 10. 2Hz), 7. 13 (1H, t, J=7.7Hz), 7. 27 (1H, m), 7. 45 (3H, m), 7. 47 (1H, m), 7. 71 (1H, m).

[0107]

実施例 2 0

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 25 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 3 1 (3H, d, J=6. 5Hz), 3. 04 (1H, dd, J=9. 1, 14. 3Hz), 3. 16-3. 35 (3H, m), 3. 46 (2H, q, J=7. 2 Hz), 3. 76 (1H, m), 4. 93 (1H, m), 7. 13 (1H, t, J=7. 7Hz), 7. 27 (3H, m), 7. 45 (1H, m), 7. 60 (1H, m), 7. 79 (1H, m).

[0108]

実施例 2 1

(2S) $-2-[(3-\{(2R)-2-[2-(3-\rho \Box \Box z = \lambda))-(2R)-2-[(3-\rho \Box z = \lambda)]-(2R)-2-[2-(3-\rho \Box z = \lambda)]-(2R)$ R) $-2-[2-(3-\rho \Box z = \lambda)]-(2R)$ $-2-[2-(2-\rho \Box z = \lambda)]-(2R)$

, m) , 3. 66 (1 H, m) , 4. 18 (2 H, q, J=7. 2 Hz) , 4.
66 (1 H, q, J=7. 3 Hz) , 4. 93 (1 H, d, J=3. 7 Hz, 9
. 8 Hz) , 7. 16 (1 H, t, J=7. 7 Hz) , 7. 27 (3 H, m) ,
7. 45 (1 H, m) , 7. 73 (1 H, m) , 7. 81 (1 H, m) .

[0109]

実施例22

 $3-[(3-\{(2R)-2-[2-(3-\rho uu z=n))-(2R)-2-uv z=n)]$ プロピル $\}$ -1 H-インドールー 7 -カルボニル) アミノ] プロピオン酸エチル・トリフルオロ酢酸塩 1 HNMR(CD 3 OD) δ : 1. 2 3(3 H, t, J=7.1 Hz), 1. 3 1(3 H, d, J=6.5 Hz), 2. 6 8(3 H, d, J=6.9 Hz), 3. 0 4(1 H, d d, J=9.1, 1 4.3 Hz), 3. 16-3.35(3 H

, m), 3. 66 (1 H, m), 3. 69 (2 H, t, J=6. 9 Hz), 4. 14 (2 H, q, J=7. 1 Hz), 4. 93 (1 H, d, J=3. 3 Hz, 9 . 8 Hz), 7. 14 (1 H, t, J=7. 7 Hz), 7. 27 (3 H, m), 7. 45 (1 H, m), 7. 58 (1 H, m), 7. 81 (1 H, m).

[0110]

実施例23

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 27 (3 H, t, J=7. 1 Hz), 1. 2 9 (3 H, d, J=6. 5 Hz), 3. 04 (1 H, dd, J=9. 1, 14. 3 Hz), 3. 16-3. 35 (3 H, m), 3. 66 (1 H, m), 3. 69 (2 H, t, J=6. 9 Hz), 4. 15 (2 H, s), 4. 22 (2 H, q, J=7. 1 Hz), 4. 93 (1 H, d, J=3. 3 Hz, 9. 8 Hz), 7. 14 (1 H, t, J=7. 7 Hz), 7. 27 (3 H, m), 7. 45 (1 H, m), 7. 66 (1 H, m), 7. 81 (1 H, m).

[0111]

実施例24

ルボニル)アミノ]ー4ーメチルペンタン酸メチル・トリフルオロ酢酸塩(20 mg, 0. 0326mmol) および水酸化カリウム (60mg, 1. 1mmo 1)の水(0.5mL)およびメタノール(2mL)溶液を、室温にて3時間攪 拌した。1 N塩酸を加えて酸性にしたのち、逆相HPLC分取 (ODS, トリフ ルオロ酢酸/アセトニトリル/水)で精製して、目的の(2S)-2-[(3- $+(2R) - 2 - [2 - (3 - \rho \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box) - (2R) - 2 - \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box$ チルアミノ〕プロピル - 1 H - インドール- 7 - カルボニル)アミノ - 4 -メチルペンタン酸・トリフルオロ酢酸塩(18mg、収率92%)を得た。 ¹ HNMR (CD₃OD) δ : 0. 98-1. 01 (6H, m), 1. 31 (3 H, d), J = 6.5 Hz, 1. 72-1.89(3 H, m), 3. 05(1 H, dd, J = 9.0, 14.3 Hz), 3.14-3.31 (3 H, m), 3 64-3.67 (1H, m), 4.74 (1H, dd, J=4.1, 10.2 Hz), 4. 94 (1H, dd, J=3. 3, 9. 9Hz), 7. 16 (1H, t, J = 7.7 Hz), 7. 29-7. 40 (4H, m), 7. 45 (1H, s), 7. 72 (1 H, d, J = 7. 4 H z), 7. 82 (1 H, d, J = 7. 9 Hz).

[0112]

実施例 2 5 ~ 2 7

実施例24と同様の方法にて以下の実施例25~27の化合物を合成した。

[0113]

実施例 2 5

 ボニル) アミノ] プロピオン酸エチル・トリフルオロ酢酸塩

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 0 4 (1H, dd, J=9.1, 14.3Hz), 3. 16-3.35 (3H, m), 3. 66 (1H, m), 4. 18 (2H, q, J=7.2Hz), 4. 67 (1H, q, J=7.4Hz), 4. 93 (1H, dd, J=3.4, 9.7Hz), 7. 16 (1H, t, J=7.7Hz), 7. 27 (3H, m), 7. 4 5 (1H, m), 7. 72 (1H, m), 7. 81 (1H, m).

[0114]

実施例 2 6

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 2. 6 7 (3H, d, J=6.9Hz), 3. 04 (1H, dd, J=9.1, 14. 3Hz), 3. 16-3. 35 (3H, m), 3. 66 (1H, m), 3. 69 (2H, t, J=6.9Hz), 4. 93 (1H, dd, J=3.3, 9. 8Hz), 7. 14 (1H, t, J=7.7Hz), 7. 27 (3H, m), 7. 4 5 (1H, m), 7. 58 (1H, m), 7. 81 (1H, m).

[0115]

実施例 2 7

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 0 4 (1H, dd, J=9.1, 14.3Hz), 3. 16-3.35 (3H, m), 3. 66 (1H, m), 3. 69 (2H, t, J=6.9Hz), 4. 15 (2H, s), 4. 93 (1H, dd, J=3.3, 9.8Hz), 7. 14 (1H, t, J=7.7Hz), 7. 27 (3H, m), 7. 45 (1H, m), 7. 66 (1H, m), 7. 81 (1H, m). [0116]

実施例28

3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチルアミノ)プロピル]-1H-インドール-7-カルボン酸ジエチルアミドの合成

(R) -3-(2-アミノプロピル)-1 Hーインドールー7-カルボン酸 ジエチルアミドを用いて、実施例 1 と同様の方法にて表題化合物を合成した。 1 HNMR(CDCl3) δ : 1. 13(3 H, d, J=6.2 Hz), 1. 2 7(6 H, t, J=7.1 Hz), 2. 6 5(1 H, dd, J=9.4, 12.2 Hz), 2. 8 3-2.90(3 H, m), 3. 02-3.07(1 H, m), 3. 5 5(4 H, q, J=7.0 Hz), 4. 5 5(1 H, dd, J=3.5, 9.3 Hz), 7.06-7.10(2 H, m), 7.21-7.26(2 H, m), 7.63-7.68(2 H, m), 8.49(1 H, dd, J=1.6, 4.8 Hz), 8.54(1 H, d, J=2.1 Hz), 9.03(1 H, brs).

[0117]

参考例 1 7

 $3-\{(2R)-2-[(5R)-5-(3-クロロフェニル)-2-オキソオ ,$ キサゾリジン-3-4ル] プロピル $\}-1H-4$ ンドール-7-カルボン酸 ジエチルアミドの合成

ーインドールー7ーカルボン酸 ジエチルアミド (45 m g, 収率100%) を 得た。

¹ HNMR (CDC13) δ: 1. 25-1. 30 (9 H, m), 2. 90-3
. 01 (2 H, m), 3. 26 (1 H, dd, J=6. 8, 8. 6 Hz), 3.
54 (4 H, q, J=7. 0 Hz), 3. 83 (1 H, t, J=6. 8 Hz),
4. 38-4. 44 (1 H, m), 5. 36 (1 H, dd, J=6. 8, 8. 9
Hz), 6. 93 (1 H, d, J=7. 5 Hz), 7. 02 (1 H, d, J=2. 2 Hz), 7. 07 (1 H, t, J=7. 5 Hz), 7. 15 (1 H, m),
7. 18-7. 26 (4 H, m), 7. 66 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 8
. 92 (1 H, brs).

[0118]

実施例 2 9

 $3-\{(2R)-2-[2-(3-クロロフェニル)-(2R)-2-ヒドロキシエチルアミノ] プロピル<math>\}$ -1-メチル-1H-インドール-7-カルボン酸ジエチルアミドの合成

3 - { (2R) -2 - [(5R) -5 - (3 - クロロフェニル) -2 - オキソオキサゾリジン-3 - イル] プロピル} -1 H - インドールー 7 - カルボン酸ジエチルアミド (10 mg, 0.022 mm o 1)、ヨウ化メチル (21 μ L, 0.33 mm o 1)、炭酸カリウム (90 mg, 0.66 mm o 1)のアセトン(2 mL)溶液を24時間還流した。冷却後、不溶物を濾別して、濾液を減圧濃縮した。残渣を分取TLC (シリカゲル, 0.5 mm, 20×20 cm, メタノール/クロロホルム=1/30)で精製して、3 - { (2R) -2 - [(5R) -5 - (3 - クロロフェニル) -2 - オキソオキサゾリジン-3 - イル] プロピル} -1 - メチルー1 H - インドールー7 - カルボン酸ジエチルアミド (3 mg)を得た。3 - { (2R) -2 - [(5R) -5 - (3 - クロロフェニル) -2 - オキソオキサゾリジン-3 - イル] プロピル} -1 - メチルー1 H - インドールー7 - カルボン酸ジエチルアミド (3 mg, 0.0064 mm o 1) および水酸化カリウム (0.6g)の水 (1 mL)およびエタノール (1 mL)溶液を、70℃にて7時間攪拌した。冷却後、エタノールを留去して、水を加えた。

酢酸エチルで抽出した後、有機層を飽和重曹水で洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥して濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(60,2g,飽和アンモニアクロロホルム溶液)で精製して、 $3-\{(2R)-2-[2-(3-2R)-2-R)-(2R)-2-[2-(3-2R)-2-R)-(2R)-2-R)$ プロピル $\{(2R)-2-(2R)-2-R\}$ プロピル $\{(2R)-2-R\}$ プロピル $\{(2R)-2-R\}$ ジエチルアミノ $\{(2R)-2-R\}$ ジエチルアミド($\{(2R)-2-R\}$ 八率 7 1%)を得た。

¹ HNMR (CDC1₃, 40°C) δ: 1. 05 (3 H, t, J=7. 1 Hz), 1. 12 (3 H, d, J=5. 5 Hz), 1. 31 (3 H, t, J=7. 1 Hz), 2. 63 (1 H, m), 2. 79-2. 87 (3 H, m), 3. 00 (1 H, m), 3. 23 (2 H, q, J=7. 1 Hz), 3. 55 (1 H, m), 3. 79 (1 H, m), 4. 50 (1 H, dd, J=3. 5, 8. 9 Hz), 6. 82 (1 H, s), 7. 03 (1 H, dd, J=1. 4, 7. 2 Hz), 7. 07 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 16-7. 23 (3 H, m), 7. 35 (1 H, s), 7. 56 (1 H, dd, J=1. 4, 7. 6 Hz).

[0119]

参考例18

N-((7-ベンジルオキシ)-1H-インドール<math>-3-イル)メチル)-N, N-ジメチルアミンの合成

窒素気流下、40%ジメチルアミン水溶液(7.88g, 69.9mmo1)と37%ホルムアルデヒド水溶液(5.92g, 72.9mmo1)の酢酸(70mL)溶液に、0 \mathbb{C} で7-(ベンジルオキシ)-1H-インドール(14.2g, 63.6mmo1)を加えて、室温で3.5 時間攪拌した。反応液に水を加えてジエチルエーテルで洗浄し、水層を3N水酸化ナトリウム水溶液でpHを12に調節し、クロロホルムで分配抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水炭酸カリウムで乾燥した。溶媒を留去することにより得られた粗生成物を酢酸エチル(100mL)に溶解し、n-ヘキサン(100mL)を加えて結晶化し、濾取することによりN-((7-ベンジルオキシ)-1H-インドール-3-イル)メチル)-N,N-ジメチルアミン(14.3g, 50.9mmo1,収率 80%)を得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 8. 35 (1 H, brs), 7. 47-7. 49 (2 H, m), 7. 35-7. 43 (3 H, m), 7. 32 (1 H, d, J=8 . 0 Hz), 7. 10 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 03 (1 H, dd, J=7. 9, 7. 7 Hz), 6. 73 (1 H, d, J=7. 7 Hz), 5. 20 (2 H, s), 3. 61 (2 H, s), 2. 27 (6 H, s).

- (0 1 2 0)-

参考例19

(7-(ベンジルオキシ)-1H-インドールー3-イル) アセトニトリルの合成

窒素気流下、N-((7-ベンジルオキシ)-1 H-インドールー3-イル)メチル)-N, N-ジメチルアミン(14.2g,50.6mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(150mL)溶液に、シアノ化カリウム(13.2g,202.7mmol)の水(25ml)溶液を加え、氷冷後ヨウ化メチル(34.5g,243.1mmol)を滴下して、室温で14時間攪拌した。反応液を水にあけて酢酸エチルで分配抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン-酢酸エチル=2:1)で分離精製して、(7-(ベンジルオキシ)-1 H-インドール-3-イル)アセトニトリル(12.0g,45.7mmol,収率90%)を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 8. 42 (1 H, brs), 7. 46-7. 48 (2 H, m), 7. 34-7. 43 (3 H, m), 7. 19-7. 21 (2 H, m), 7. 08 (1 H, t, J=7. 9 Hz), 7. 68 (1 H, d, J=7. 7 Hz), 5. 21 (2 H, s), 3. 83 (2 H, d, J=0. 84 Hz).

[0121]

参考例 2 0

(7-(ベンジルオキシ)-1H-インドール-3-イル)酢酸の合成

窒素気流下、(7-(ベンジルオキシ)-1 H-インドール-3-イル) アセトニトリル (13.2g,50.3 mm o 1) のメタノール (400 mL) 懸濁液に、10 規定水酸化ナトリウム水溶液 (130 mL) を加えて、5 時間加熱還

流した。反応液を室温に戻し、メタノールのみを留去し、氷冷しながら濃塩酸によりpH1に調節した。生じた析出物を濾取し、濾上物をクロロホルムに溶解して無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去することにより(7-(ベンジルオキシ)-1H-インドール-3-イル)酢酸(12.2g,43.4mmo1、収率 86%)を得た。

¹ HNMR (DMSO-d₆) δ:12.09 (1H, brs), 11.04 (1H, s), 7.55-7.57 (2H, m), 7.39-7.42 (2H, m), 7.31-7.35 (1H, m), 7.14 (1H, d, J=2.4Hz), 7.09 (1H, d, J=7.9Hz), 6.88 (1H, dd, J=7.9, 7.6Hz), 6.73 (1H, d, J=7.6Hz), 5.26 (2H, s), 3.61 (2H, s).

[0122]

参考例 2 1

2-(7-(ベンジルオキシ)-1H-インドール-3-イル) エタノールの合成

窒素気流下、 (7-(ベンジルオキシ)-1Hーインドールー3ーイル)酢酸 $(7.\ 21g,\ 27.\ 4\,\text{mmol})$ のテトラヒドロフラン $(150\,\text{mL})$ 溶液に、 1規定ボラン・テトラヒドロフラン錯体テトラヒドロフラン溶液($55\,\text{ml}$, $55\,\text{mmol})$ を加えて、室温で17時間撹拌した。反応液にメタノール($10^{\circ}0\,\text{mL})$ を加えて室温で1時間撹拌し溶媒を留去した。得られた粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー($n-\Lambda$ キサンー酢酸エチル= $2:1\rightarrow1:1$)で分離精製して、2-(7-(ベンジルオキシ)-1Hーインドールー3ーイル)エタノール($6.\ 37g,\ 23.\ 8\,\text{mmol}$, 収率87%)得た。 $1\,\text{HNMR}$ (CDC13) $\delta:8.\ 31$ ($1\,\text{H}$, s), $7.\ 47-7.\ 49$ ($2\,\text{H}$, m), $7.\ 34-7.\ 43$ ($3\,\text{H}$, m), $7.\ 24$ ($1\,\text{H}$, d, $1\,\text{m}$) の $1\,\text{m}$ 0 の $1\,\text{m}$ 1 の $1\,\text{m}$ 2 の $1\,\text{m}$ 3 の $1\,\text{m}$ 4 の $1\,\text{m}$ 5 の $1\,\text{m}$ 5 の $1\,\text{m}$ 6 の $1\,\text{m}$ 7 の $1\,\text{m}$ 9 の $1\,\text{m}$

[0123]

参考例22

3-(2-ヒドロキシエチル) -1 H-インドール-7-オールの合成 2-(7-(ベンジルオキシ) -1 H-インドール-3-イル) エタノール (6.31g,23.6 mmol) のエタノール (130mL) 溶液に、ギ酸アンモニウム (6.3 g,99.9 mmol) と10%パラジウム炭素 (50% wet,555mg) を加えて、1時間加熱環流した。反応液を室温に戻し、セライトろ過した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン-酢酸エチル=1:1) により分離精製して3-(2-ヒドロキシエチル) -1 H-インドール-7-オール (3.19g,18.0 mol,収率76%) を得た。

¹ HNMR (DMSO-d₆) δ: 10.54 (1H, s), 9.39 (1H, s), 7.00 (1H, d, J=2.3Hz), 6.94 (1H, d, J=7.9Hz), 6.75 (1H, t, J=7.9Hz), 6.46 (1H, d, J=7.9Hz), 4.57 (1H, t, J=5.3Hz), 3.61 (2H, td, J=7.4, 5.3Hz), 2.79 (2H, t, J=7.4Hz).

[0124]

参考例 2 3

(((3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-))) (3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-))) (3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-))) (3-(2-)) ((3-(2-))) (3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-))) (3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-))) (3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-))) (3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-))) (3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-))) (3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-)) ((3-(2-))) (3-(2-)) ((3-(2-))

窒素気流下、3-(2-ヒドロキシエチル)-1 Hーインドールー7-オール(124 mg, 0.70 mm o l)のアセトン(5 mL)溶液に、炭酸カリウム(106 mg, 0.77 mm o l)、ヨウ化カリウム(11 mg, 0.066 m m o l)、ブロモ酢酸エチル(172 μ L, 1.56 mm o l)を加えて、室温で13 時間撹拌した。不溶物を濾別した後、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサンー酢酸エチル= $5:1\rightarrow 3:1\rightarrow 1:2$)で分離精製して(((3-(2-ヒドロキシエチル)-1 Hーインドールー7-イル)オキシ)酢酸エチル(122 mg, 0.46 mm o l,収率66%)を得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 8. 88 (1H, brs), 7. 29 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 09 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 01 (1H, d, J=8. 0, 7. 8Hz), 6. 60 (1H, d, J=7. 8Hz), 4. 75 (2H, s), 4. 28 (2H, q, J=7. 1Hz), 3. 90 (2H, t d, J=6. 3, 5. 6Hz), 3. 02 (2H, t, J=6. 3Hz), 1. 57 (1H, t, J=5. 6Hz), 1. 31 (3H, t, J=7. 1Hz).

[0125]

参考例24

(((3-(2-x+y)-1) + (3-(x+y) + (3-(x+y)) + (3-(x+y) + (3-(x+y)) + (3-(x+y) + (3-(x+y)) + (3-(x+y) + (3-(x+y)) + (3-(x+y)) + (3-(x+y)) + (3-(x+y) + (3-(x+y)) + (3

窒素気流下、(((3 ー(2 ーヒドロキシエチル) -1 Hーインドールー 7 ーイル)オキシ)酢酸エチル(1.2 g, 4.5 6 mm o 1)のジメチルスルフィド(5 6 mL)溶液に、トリエチルアミン(1.9 mL, 13.7 mm o 1)、三酸化硫黄・ピリジン錯体(2.18 g, 13.7 mm o 1)を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を水にあけて酢酸エチルで分配抽出した。有機層を1規定塩酸水溶液、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n ー n + n

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 9. 75 (1H, t, J=2.5Hz), 9. 1 0 (1H, brs), 7. 20 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 16 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 03 (1H, dd, J=8.0, 7.6Hz), 6. 62 (1H, d, J=7.6Hz), 4. 75 (2H, s), 4. 28 (2H, q, J=7.2Hz), 3. 78 (1H, dd, J=2.5, 0.7Hz), 1. 30 (3H, t, J=7.2Hz).

[0126]

実施例30

(((3-(2-(((1 S, 2 R) - 2- ヒドロキシ-2-(4- ヒドロキシ フェニル) 1- メチルエチル) アミノ) エチル) 1 H-インドールー <math>7-イル) オキシ) 酢酸エチルの合成

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 8. 62 (1 H, brs), 7. 20 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 6. 96 (1 H, dd, J=8. 0, 7. 7 Hz), 6. 85 (2 H, d, J=8. 5 Hz), 6. 72 (1 H, d, J=1. 9 Hz), 6. 50 (1 H, d, J=7. 7 Hz), 6. 45 (2 H, d, J=8. 5 Hz), 4. 80 (1 H, d, J=3. 5 Hz), 4. 32-4. 38 (3 H, m), 3. 01-3. 50 (1 H, m), 2. 90-2. 96 (1 H, m), 2. 75-2. 85 (2 H, m), 2. 68 (1 H, dq, J=7. 0, 6. 3 Hz), 1. 36 (1 H, t, J=7. 1 Hz), 1. 09 (3 H, d, J=6. 3 Hz).

[0127]

実施例31

(((3-(2-(((1S, 2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシフェニル) 1-メチルエチル) アミノ) エチル) 1H-インドール-7-イル)

オキシ)酢酸の合成

 $(((3-(2-(((1S,2R)-2-E)^2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(4-E)^2+2-2-(108mg,0.279mmo1,収率<math>100\%$) を得た。

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 7. 15 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 0 8 (1H, s), 7. 03 (2H, d, J=8. 5Hz), 6. 93 (1H, d d, J=7. 9, 7. 6Hz), 6. 70 (2H, d, J=8. 5Hz), 6. 57 (1H, d, J=7. 6Hz), 4. 83 (1H, d, J=3. 7Hz), 4. 47 (2H, s), 3. 20-3. 37 (3H, m), 3. 11 (2H, t , J=7. 4Hz), 0. 90 (3H, d, J=6. 8Hz).

[0128]

参考例 2 5

3-((ジメチルアミノ) メチル)-N, N-ジエチル-1H-インドール-7-カルボキシアミドの合成

1 Hーインドールー7ーカルボン酸 ジエチルアミドを用いて、参考例18と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC13) δ: 8. 96 (1 H, brs), 7. 77 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 7. 22 (1 H, dd, J=7. 3, 0. 9 Hz), 7. 17 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 08 (1 H, dd, J=7. 9, 7. 3 Hz), 3. 63 (2 H, s), 3. 55 (4 H, q, J=7. 1 Hz), 2. 27 (6 H, s), 1. 27 (6 H, t, J=7. 1 Hz).

[0129]

参考例 2 6

3-(シアノメチル)-N, N-ジエチル-1H-インドール-7-カルボキシアミドの合成

3-((ジメチルアミノ)メチル)-N, N-ジエチル-1H-インドール-7-カルボキシアミドを用いて、参考例19と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 9. 23 (1H, brs), 7. 65 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 28 (1H, dd, J=7. 3, 0. 8Hz), 7. 21 (1H, m), 7. 16 (1H, dd, J=7. 9, 7. 3Hz), 3. 8 4 (2H, d, J=0. 9Hz), 3. 55 (4H, q, J=7. 1Hz), 1. 27 (6H, t, J=7. 1Hz).

[0130]

参考例 2 7

(7-((ジェチルアミノ) カボルニル) - 1 H - インドール - 3 - イル) 酢酸 の合成

3-(シアノメチル) -N, $N-ジエチル-1H-インドールー7-カルボキシアミドを用いて、参考例20と同様の方法にて表題化合物を合成した。
<math>^1$ HNMR (CDC13) δ : 9. 29 (1 H, brs), 7. 67 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 7. 19 (1 H, dd, J=7. 3, 0. 8 Hz), 7. 09 (1 H, dd, J=7. 9, 7. 3 Hz), 7. 01 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 3. 75 (2 H, d, J=0. 4 Hz), 3. 51 (4 H, q, J=7. 0 Hz), 1. 25 (6 H, t, J=7. 0 Hz).

[0131]

参考例 2 8

(7-((ジエチルアミノ) カボルニル) -1 H-インドール-3-イル) 酢酸メチルの合成

窒素気流下、(7-((ジェチルアミノ)) カボルニル) -1 Hーインドールー3-イル) 酢酸 (2.38g, 8.68mmol) のメタノール (10mL) 溶液に、10%塩化水素メタノール溶液 (30mL) を加えて 30 分加熱還流した。

反応液を室温に戻し、溶媒を留去した。残渣にクロロホルムを加えて、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-n++-) で分離精製して、(n-n++-) がポルニル)n-1 Hーインドールn-1 一 1 Hーインドールー 3 ーイル)酢酸メチル(1.93g, 収率77%)を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 8. 97 (1H, brs), 7. 67 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 22-7. 25 (2H, m), 7. 11 (1H, d, d, J=7. 9, 7. 5Hz), 3. 79 (2H, s), 3. 70 (3H, s), 3. 55 (4H, q, J=7. 0Hz), 1. 26 (6H, t, J=7. 0Hz).

[0132]

参考例 2 9

N, N-ジェチル-3-(2-ヒドロキシェチル)-1H-インドール-7-カルボキシアミドの合成

窒素気流下、(7-((ジエチルアミノ)カボルニル)-1 Hーインドールー3ーイル)酢酸メチル(1.87g, 6.48mmo1)のテトラヒドロフラン(30mL)溶液に、水素化ホウ素ナトリウム(1.35g, 35.7mmo1)とメタノール(5mL)を加えて、室温で24 時間攪拌し、さらに4 時間加熱 還流した。室温に戻し、反応液にメタノールを加えて溶媒を留去した。残渣を水とクロロホルムで分配抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサンー酢酸エチル=1:1→酢酸エチル→酢酸エチルーメタノール=5:1)で分離精製してN, N-ジエチル-3-(2-ヒドロキシエチル)-1 Hーインドールー7-カルボキシアミド(1.56g, 5.99mmo1, 収率92%)を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 8. 94 (1H, brs), 7. 67 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 23 (1H, dd, J=7. 3, 0. 8Hz), 7. 13 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 10 (1H, dd, J=7. 9, 7.

3 H z), 3. 90 (2 H, t d, J=6.0, 6.1 Hz), 3. 55 (4 H, q, J=7.1 Hz), 3. 04 (2 H, t, J=6.0 Hz), 1. 49 (1 H, t, J=6.1 Hz), 1. 27 (6 H, t, J=7.1 Hz).

[0133]

参考例 3 0

N, N-ジェチル-3-(2-オキソエチル)-1H-インドールー7-カルボ・キシアミドの合成

N, N-ジエチルー3-(2-ヒドロキシエチル)-1H-インドールー7-カルボキシアミドを用いて、参考例24と同様の方法にて表題化合物を合成した

1 HNMR (CDC13) δ : 9. 75 (1H, t, J=2.5Hz), 9. 1 0 (1H, brs), 7. 59 (1H, d, J=7.9Hz), 7. 26 (1H, dd, J=7.2, 0.7Hz), 7. 21 (1H, d, J=2.3Hz), 7. 12 (1H, dd, J=7.9, 7.2Hz), 3. 82 (2H, dd, J=2.5, 0.7Hz), 3. 56 (4H, q, J=7.1Hz), 1. 27 (6H, t, J=7.1Hz).

[0134]

実施例32

N, N-ジエチルー3-(2-オキソエチル) -1H-インドールー7ーカルボキシアミドを用いて、実施例30と同様の方法にて表題化合物を合成した。 1 HNMR(CDC13) δ :8.28(1H, brs), 7.59(1H, d, J=7.9Hz), 7.19(1H, dd, J=7.3,0.9Hz), 7.09(1H, dd, J=7.3,0.9Hz), 7.09(1H, dd, J=7.9,7.3Hz), 6.69(2H, d, J=8.5Hz), 6.66(1H, d, J=2.2Hz), 6.30(2H, d, J=8.5Hz), 4.15(1H, d, J=8.3Hz), 3.54(4H, brs), 3.01-3.06(1H, m), 2.92-2.97(1H, m), 2

. 74-2. 81 (1 H, m), 2. 64-2. 70 (1 H, m), 2. 49-2. 57 (1 H, m), 1. 26 (6 H, brs), 1. 24 (3 H, d, J=6. 1 Hz).

[0135]

参考例31

1 H ーインドールー6 ーカルボン酸 ジエチルアミドの合成

インドールー6ーカルボン酸を用いて、参考例14と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 1. 20 (6 H, brs), 3. 3-3. 5 (4 H, brs), 6. 54 (1 H, s), 7. 11 (1 H, d, J=6. 8 Hz), 7. 25 (1 H, m), 7. 47 (1 H, s), 7. 61 (1 H, d, J=8. 1 Hz), 8. 80 (1 H, brs).

[0136]

参考例32

(R) - [2-(6-ジェチルカルバモイル-1H-インドール-3-イル) - 1-メチル-2-オキソエチル] カルバミン酸 <math>9H-フルオレン-9-イルメチルエステルの合成

1 H-インドールー6-カルボン酸 ジエチルアミドを用いて、参考例15と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDCl₃) δ:1.08 (3H, brs), 1.25 (3H, brs), 1.42 (3H, d, J=6.9Hz), 3.25 (2H, brs), 3.56 (2H, brs), 4.21 (1H, t, J=7.1Hz), 4.36 (2H, m), 4.96 (1H, dq, J=7.2, 7.2Hz), 6.06 (1H, d, J=7.6Hz), 7.21 (1H, m), 7.27 (2H, m), 7.37 (2H, dt, J=3.1, 7.4Hz), 7.59 (2H, dd, J=3.8, 7.3Hz), 7.67 (1H, d, J=3.0Hz), 7.74 (1H, d, J=7.5Hz), 8.31 (1H, d, J=8.2Hz).

[0137]

参考例33

(R) -3-(2-アミノプロピル) -1H-インドール-6-カルボン酸 ジェチルアミドの合成

(R) -[2-(6-i)]エチルカルバモイル-1 H-インドール-3-イル) -1-メチル-2-オキソエチル] カルバミン酸 9 H-フルオレン-9-イルメチルエステルを用いて、参考例16と同様の方法にて表題化合物を合成した。 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 14 (3 H, d, J=6.3 Hz), 1. 2 0 (6 H, brs), 2. 6 0 (1 H, d, J=8.3, 14.2 Hz), 2. 8 4 (1 H, d d, J=4.7, 14.2 Hz), 3. 2 2 (1 H, m), 3. 3 -3. 5 (4 H, brs), 7. 0 0 (1 H, s), 7. 0 6 (1 H, d d, J=1.3, 8.1 Hz), 7. 3 9 (1 H, s), 7. 5 4 (1 H, d, J=8.1 Hz).

[0138]

実施例33

(R) -3-(2-アミノプロピル) -1H-インドールー6-カルボン酸ジエチルアミドを用いて、実施例9と同様の方法にて表題化合物を合成した。 1 HNMR (CD3OD) δ:1.14 (3H, brs), 1.26 (3H, brs), 1.31 (3H, d, J=6.5Hz), 3.03 (1H, dd, J=9.3,14.2Hz), 3.16-3.35 (5H, m), 3.56 (2H, brs), 3.66 (1H, m), 4.95 (1H, dd, J=3.2Hz, 10.0Hz), 7.07 (1H, dd, J=1.4,8.2Hz), 7.3-7.4 (4H, m), 7.43 (1H, m), 7.47 (1H, m), 7.67 (1H, d, J=8.2Hz), 10.9 (1H, brs).

[0139]

参考例34

 $3-\{(2R)-2-[2-(4-ベンジルオキシ-3-メタンスルホニルアミノフェニルフェニル)-(2R)-2-ヒドロキシエチルアミノ] プロピル<math>\}$ -

1 Hーインドールー7ーカルボン酸ジエチルアミドの合成

(R) -3-(2-7ミノプロピル) -1 Hーインドールー7-カルボン酸 ジエチルアミドを用いて、参考例 8 と同様の方法にて表題化合物を合成した。 1 H N M R (C D C 1 3) δ : 8 . 8 8 (1 H, s), 7 . 6 2 (1 H, d, J = 7 . 8 H z), 7 . 3 1 -7 . 4 3 (6 H, m), 7 . 2 0 (1 H, d, J = 6 . 6 H z), 7 . 0 3 -7 . 1 2 (3 H, m), 6 . 9 2 (1 H, d, J = 8 . 5 H z), 5 . 0 7 (2 H, s), 4 . 5 1 (1 H, d d, J = 8 . 5 , 4 . 1 H z), 3 . 5 4 (4 H, q, J = 7 . 1 H z), 2 . 9 1 -3 . 0 7 (1 H, m), 2 . 8 5 (3 H, s), 2 . 7 8 -2 . 8 6 (3 H, m), 2 . 7 1 (d d, J = 1 1 . 8, 8 . 5 H z), 1 . 2 6 (6 H, t, J = 7 . 1 H z), 1 . 1 4 (3 H, d, J = 9 . 2 H z) .

[0140]

実施例34

 $3-\{(2R)-2-[2-(4-ベンジルオキシ-3-メタンスルホニルアミノフェニルフェニル)-(2R)-2-ヒドロキシエチルアミノ]プロピル<math>\}$ -1H-インドール-7-カルボン酸ジエチルアミド(15.1mg, 0.025mmol)のメタノール(3mL)溶液に、10%パラジウムカーボン(<math>50%水分、5mg)を加えて、水素気流下室温で4時間攪拌した。反応液をセライトろ過し、ろ液の溶媒を留去した。残渣をプレパラティブTLC(飽和アンモニアクロロホルム溶液一飽和アンモニアメタノール溶液=5:1)とHPLC分取(トリフルオロ酢酸ーアセトニトリルー水)で分離精製して、目的の $3-\{(2R)-2-[(2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシ-3-メタンスルホニルアミノフェニル)エチルアミノ]プロピル<math>\}$ -1H-インドールー7ーカルボン酸ジエチルアミド・トリフルオロ酢酸塩(10.0mg, 0.0162mmol, 収率64%)を得た。

¹HNMR (CD₃OD) δ : 10. 7 (1H, s), 7. 67-7. 71 (1

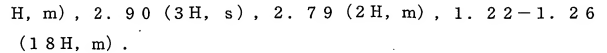
H, m), 7. 40 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 26 (1H, s), 7. 07-7. 20 (3H, m), 6. 90 (1H, d, J=8. 3Hz), 4. 80-4. 86 (1H, m), 3. 30-3. 68 (5H, m), 3. 18-3. 28 (3H, m), 3. 00-3. 05 (1H, m), 2. 92 (3H, s), 1. 08-1. 34 (9H, m).

[0141]

参考例 3 5

[2-(4-ベンジルオキシ-3-メタンスルホニルアミノフェニル)-(2R) [2-(4-ベンジルオキシ-3-メタンスルホニルアミノフェニル)-(2R) [2-(7-ジエチルカルバモイル-1H-インドール-3-イル)-(1R)-1-メチルエチル] カルバミン酸 tert-ブチルの合成

窒素気流下、3- √(2R)-2- [2-(4-ベンジルオキシ-3-メタン スルホニルアミノフェニルフェニル) - (2R) - 2-ヒドロキシエチルアミノ] プロピル - 1 H - インドール - 7 - カルボン酸ジエチルアミド (72.3 m) g. 0. 122 mm o l) のテトラヒドロフラン (3 m L) 溶液に、二炭酸ジー tertーブチル (40mg, 0.183mmol) を加えて室温で17時間攪 拌した。反応液を水にあけて、クロロホルムで分配抽出した。有機層を飽和食塩 水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物 をプレパラティブTLC(クロロホルムーメタノール=30:1)で分離精製し て、目的の「2-(4-ベンジルオキシー3-メタンスルホニルアミノフェニル ・1H-インドールー3-イル)-(1R)-1-メチルエチル]カルバミン酸 tertーブチル (79mg, 0.114mmol, 収率93%) を得た。 ¹ HNMR (CDC1₃) δ: 8. 88 (1H, s), 7. 63 (1H, d, J =7.3 Hz), 7.49 (1H, brs), 7.35-7.43 (6H, m) , 7. 20 (1 H, d, J = 7. 2 H z), 7. 0 9 (1 H, d d, J = 8. 8 7.7Hz, 6.95-7.00(2H, m), 6.82(1H, s), 5. 10 (2 H, s), 4. 71 (1 H, d, J = 8.3 Hz), 4. 28-4.34 (1H, m), 3.50-3.62 (5H, m), 3.11-3.15 (1



[0142]

参考例 3 6

[2-(4-べンジルオキシ-3-メタンスルホニルアミノフェニル)-(2ンドールー3-イル)-(1R)-1-メチルエチル]カルバミン酸 tert ーブチル(70.0mg, 0.101mmol)のメタノール(3mL)溶液に 、10%パラジウムカーボン(50%水分、35mg)を加えて、水素気流下室 温で1時間攪拌した。反応液をセライトろ過した。ろ液の溶媒を留去して粗[2 -(7-i)エチルカルバモイル-1H-iインドール-3-iイル)-(1R)-1-メチルエチル] - [(2R) - 2 - ヒドロキシ - 2 - (4 - ヒドロキシ - 3 - 2)]メタンスルホニルアミノフェニル) エチル] カルバミン酸 tert-ブチル (5 4.8 mg) を得た。さらに粗「2-(7-ジエチルカルバモイル-1H-イ ンドール-3-イル) -(1R) -1-メチルエチル] -[(2R) -2-ヒド ロキシー2-(4-ヒドロキシー3-メタンスルホニルアミノフェニル) エチル] カルバミン酸 tert-ブチル(54.8mg)のN,N-ジメチルホルム アミド $(3 \,\mathrm{mL})$ 溶液に、1, $2 - \bar{\nu}$ プロモエタン $(18 \,\mu\,\mathrm{L}, 0.209 \,\mathrm{mm})$ ol)と炭酸カリウム(27.9mg, 0.202mmol)を加えて80℃で 2. 5時間攪拌した。反応液を室温に戻し、飽和重曹水にあけて酢酸エチルで分 配抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶 媒を留去して得られる粗生成物をプレパラティブTLC(酢酸エチル)で分離精 製して、目的の「2-(7-ジエチルカルバモイル-1H-インドールー3-イ ーメタンスルホニルー3、4ージヒドロー2H-ベンゾ[1, 4]オキサジンー

6-イル) エチル] カルバミン酸 ter t-ブチル (54.2 mg, 0.08 62 mm o l, 収率 85%) を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 8. 85 (1 H, s), 7. 62-7. 66 (2 H, m), 7. 21 (1 H, d, J=7. 0 Hz), 7. 06-7. 16 (2 H, m), 6. 89-6. 95 (2 H, m), 4. 70 (1 H, d, J=8. 3 Hz), 4. 23-4. 35 (3 H, m), 3. 81-3. 95 (2 H, m), 3. 48-3. 65 (5 H, m), 3. 11-3. 15 (1 H, m), 2. 96 (3 H, s), 2. 80 (3 H, m), 1. 22-1. 27 (18 H, m).

[0143]

実施例 3 5

 $3-\{(2R)-2-[(2R)-2-\nu\nu-2-(4-\nu\nu-2)]$ $-2-\nu\nu-2-(4-\nu\nu-2)$ $-2-\nu-2-(4-\nu\nu-2)$ $-2-\nu-2-(4-\nu\nu-2)$ $-2-\nu-2-(4-\nu-2)$ $-2-\nu-2-(4-\nu-2)$

窒素気流下、[2-(7-i)エチルカルバモイルー1 Hーインドールー3 ーイル)ー(1 R)ー1ーメチルエチル]ー[(2 R)ー2ーヒドロキシー2ー(4ーメタンスルホニルー3, 4ージヒドロー2 Hーベンゾ[1, 4] オキサジンー6ーイル)エチル[1] カルバミン酸 [1] 大 [1] 大 [1] オキサジンー[1] かかがこい酸 [1] 大 [1] 大 [1] オキサジンー[1] かかがこい。 [1] かかがこい。 [1] かがなに、トリフルオロ酢酸([1] かいがっか。 [1] かがなに、トリフルオロ酢酸([1] かいがっか。 [1] かがっか。 [1] かがなに、トリフルオロ酢酸([1] かがっか。 [1] かがなに、 [1] かがっか。 [1] がいる。 [1] がい

. 0103mmol, 収率13%) を得た。

¹ HNMR (CD₃OD) δ:10.6 (1H, s), 7.67 (1H, d, J = 7.7Hz), 7.40 (1H, d, J = 2.0Hz), 7.08-7.16 (3H, m), 6.92 (1H, d, J = 8.5Hz), 6.87 (1H, dd, J = 8.5, 2.0Hz), 4.78 (1H, dd, J = 6.7, 4.1Hz), 4.25-4.32 (2H, m), 3.63-3.92 (5H, m), 3.32-3.59 (4H, m), 3.39 (1H, dd, J = 16.7, 3Hz), 3.07 (1H, dd, J = 16.7, 11.4Hz), 2.92 (3H, s), 1.51 (3H, d, J = 6.6Hz), 0.97-1.30 (6H, m)

[0144]

参考例 3 7

(R) -3-(2-アミノプロピル)-1H-インドール-7-カルボン酸メチルの合成

¹ HNMR (CDCl₃) δ:1. 18 (3H, d, J=6. 3Hz), 2. 7 1 (1H, dd, J=8. 1, 14. 4Hz), 2. 90 (1H, ddd, J= 0. 7, 5. 2, 14. 3Hz), 3. 99 (3H, s), 7. 15 (1H, dd, J=7. 6, 7. 6Hz), 7. 17 (1H, d, J=1. 2Hz), 7. 84 (1H, J=7. 8Hz), 7. 89 (1H, dd, J=0. 9, 7. 5Hz), 9. 69 (1H, brs).

[0145]

参考例 3 8

3-[(2R)-2-(2-ピリジン-3-イル-(2R)-2-(トリエチルシリルオキシ) エチルアミノ) プロピル<math>]-1H-インドール-7-カルボン酸メチルの合成

¹ HNMR (CDC13) δ : 0. 43 (6H, dq, J=2.5, 8.3Hz), 0. 80 (9H, t, J=8.0Hz), 1. 09 (3H, d, J=6.2 Hz), 2. 69-2.77 (2H, m), 2. 84 (1H, dd, J=6.7, 14.4Hz), 2. 91-2. 99 (2H, m), 3. 99 (3H, s), 4. 76 (1H, dd, J=5.0, 7.1Hz), 7. 05 (1H, d, J=2.1Hz), 7. 11-7. 15 (2H, m), 7. 53-7. 56 (1H, m), 7. 78 (1H, d, J=7.8Hz), 7. 88 (1H, dd, J=1.1, 7.6Hz), 8. 45 (1H, dd, J=1.7, 4.8Hz), 8. 52 (1H, d, J=2.1Hz), 9. 60 (1H, brs).

[0146]

実施例36

3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエ

チルアミノ)プロピル]ー1H-インドール-7-カルボン酸メチルの合成

3-[(2R)-2-(2-ピリジン-3-イル-(2R)-2-(トリエチルシリルオキシ)エチルアミノ)プロピル]-1H-インドールー7ーカルボン酸メチル(0.72g,1.54mmol)をトリフルオロ酢酸(20mL)に溶解して、室温で1日攪拌した。濃縮後、。残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥して濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール/クロロホルム=1/100~1/3)で精製して、目的の<math>3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチルアミノ)プロピル]-1H-インドールー7ーカルボン酸メチル(440mg,収率81%)を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 16 (3H, d, J=6. 2Hz), 2. 7 0 (1H, dd, J=9. 3, 12. 2Hz), 2. 88-2. 95 (3H, m), 3. 06-3. 11 (1H, m), 3. 99 (3H, s), 4. 61 (1H, dd, J=3. 6, 9. 2), 7. 14-7. 18 (2H, m), 7. 22-7. 26 (1H, m), 7. 65-7. 68 (1H, m), 7. 81 (1H, dd, J=7. 8Hz), 7. 90 (1H, dd, J=0. 8, 7. 5Hz), 8. 49 (1H, dd, J=1. 7, 4. 8Hz), 8. 54 (1H, d, J=1. 2Hz), 9. 71 (1H, brs).

[0147]

実施例37

3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチルアミノ)プロピル]-1H-インドールー7ーカルボン酸メチル(440mg, 1.24mmol)および水酸化カリウム(1.14g,20mmol)の水(2mL)/メタノール(10mL)溶液を室温で19時間攪拌した。濃縮後、逆相カラムクロマトグラフィー(ODS,トリフルオロ酢酸/水/メタノール)で精製して、目的の<math>3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2)]

-ピリジン-3-イルエチルアミノ) プロピル] -1H-インドール-7-カルボン酸・2トリフルオロ酢酸塩(560mg,収率80%)を得た。

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 32 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 0 5 (1H, dd, J=9.5, 14.2Hz), 3. 30-3.41 (3H, m), 3. 65-3.73 (1H, m), 5. 13 (1H, dd, J=3.3, 9.9 Hz), 7. 16 (1H, dd, J=7.7, 7.7Hz), 7. 33 (1H, s), 7. 67 (1H, dd, J=5.2, 8.0Hz), 7. 88 (1H, d, J=7.4Hz), 7. 89 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 13-8.17 (1H, m), 8. 62 (1H, dd, J=1.2, 5.1Hz), 8. 72 (1H, d, J=1.8Hz), 10. 67 (1H, brs).

[0148]

実施例38~41

3 ¬ [(2R) −2 − ((2R) −2 − ヒドロキシ−2 − ピリジン−3 − イルエチルアミノ)プロピル] −1 H−インドール−7 − カルボン酸・2トリフルオロ酢酸塩を用いて、実施例11と同様の方法にて以下の実施例の化合物を合成した。

[0149]

実施例38

 $(3-\{(2R)-2-[(2R)-2-E^{2}])$ ロースーピッジンー (3-4) エチルアミノ プロピル (3-4) (3-4) (3-4) プロピル (3-4) (3-4) (3-4) プロピル (3-4)

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 32 (3 H, d, J=6.6 Hz), 1. 5 3-1. 71 (6 H, m), 3. 04 (1 H, dd, J=9.3, 14.2 Hz), 3. 32-3. 47 (4 H, m), 3. 44 (1 H, dd, J=3.2, 12.8 Hz), 3. 67-3. 97 (3 H, m), 5. 26 (1 H, dd, J=3.0, 9.9 Hz), 7. 12-7. 19 (2 H, m), 7. 28 (1 H, s), 7. 72 (1 H, dd, J=1.8, 7.2 Hz), 8. 03 (1 H, dd, J=7.7, 8.1 Hz), 8. 57 (1 H, d, J=8.1 Hz), 8. 8 1 (1 H, d, J=5.5 Hz), 8. 88 (1 H, d, J=1.3 Hz).

[0150]

実施例39

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 33 (3H, d, J=6. 5Hz), 2. 8 5-3. 12 (2H, m), 3. 32-3. 48 (2H, m), 3. 68 (9H, m), 5. 17 (1H, dd, J=3. 1, 10. 0Hz), 7. 10-7. 21 (2H, m), 7. 30 (1H, s), 7. 73 (1H, dd, J=1. 1, 7. 8Hz), 7. 84 (1H, dd, J=5. 2, 7. 8Hz), 8. 34 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 71 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 79 (1H, s), 10. 78 (1H, brs).

[0151]

実施例 4 0

 $3-\{(2R)-2-[(2R)-2- ヒドロキシー2- ピリジンー3- イルエチルアミノ] プロピル<math>\}$ -1H- インドールー7- カルボン酸 ジメチルアミド・2トリフルオロ酢酸塩

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 33 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 8 7-3. 33 (9H, m), 3. 39 (1H, dd, J=3. 3, 12.9Hz), 3. 68-3. 72 (1H, m), 5. 16 (1H, dd, J=3. 2, 9. 9Hz), 7. 14 (1H, dd, J=7. 4, 7. 7Hz), 7. 19 (1H, dd, J=0. 9, 7. 2Hz), 7. 29 (1H, s), 7. 72 (1H, dd, J=1. 1, 7. 8Hz), 7. 83 (1H, dd, J=5. 4, 8. 1Hz), 8. 32 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 70 (1H, d, J=4.8Hz), 8. 77 (1H, s), 10. 72 (1H, brs).

[0152]

実施例41

 $3-\{(2R)-2-[(2R)-2-2+5-2-2-2-2-3-4)$ チルアミノ] プロピル $\}$ -1H-4-2+5-2-3-4ルボン酸 エチルアミド・ 2トリフルオロ酢酸塩

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 26 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 3 3 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 85-3. 12 (2H, m), 3. 31 -3. 49 (2H, m), 3. 46 (2H, q, J=7.3Hz), 3. 68-3. 72 (1H, m), 5. 21 (1H, dd, J=3.1, 10.0Hz), 7. 13 (1H, dd, J=7.7, 7.7Hz), 7. 32 (1H, s), 7. 60 (1H, d, J=7.0Hz), 7. 80 (1H, dd, J=0.8, 7.9Hz), 7. 92 (1H, dd, J=5.4, 8.0Hz), 8. 45 (1H, d, J=8.1Hz), 8. 75 (1H, d, J=5.4Hz), 8. 85 (1H, s).

[0153]

実施例42

 $(1R) - 1 - (3 - \rho \Box \Box \Box z = \lambda \nu) - 2 - [2 - (7 - \partial z + \lambda \nu) z + \lambda \nu - 1 + \lambda \nu \nu - 3 - 4 \lambda \nu) - (1R) - 1 - (メチル) エチルアミノ] エタノールの合成$

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 30 (3H, d, J=6.6Hz), 1. 3 3 (3H, t, J=7.3Hz), 3. 03 (1H, dd, J=9.6, 14. 2Hz), 3. 15-3. 34 (3H, m), 3. 26 (2H, q, J=7.3 Hz), 3. 65-3. 69 (1H, m), 4. 61 (2H, s), 4. 98 (1 H, dd, J=3. 1, 10. 1 Hz), 7. 20 (1 H, dd, J=7. 5, 7. 7 Hz), 7. 30-7. 39 (5 H, m), 7. 47 (1 H, s), 7. 76 (1 H, dd, J=0. 7, 7. 9).

[0.1.54]

実施例 4 3

 ${3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イル - エチルアミノ)プロピル] - 1H-インドール-7-イルオキシ 酢酸 1- (シクロヘキシルオキシカルボニルオキシ) エチルエステルの合成$

 $\{3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-4 N-エチルアミノ) プロピル] -1H-インドール-7-イルオキシ} 酢酸(4 mg, 0.011mmol)および炭酸カリウム(3 mg, 0.022mmol)をN, N-ジメチルホルムアミド(2 mL)に加え、0℃にて1ーヨードエチル シクロヘキシル カーボネート(J. Antibiot., 40巻, 1号,81-90頁(1987年))(7.8 mg, 0.026mmol)を加えた。0℃にて2時間攪拌したのち、飽和食塩水を加えた。酢酸エチルで抽出後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥して濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(メタノール/クロロホルム=1/20~1/1)で精製して、目的の<math>\{3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルーエチルアミノ) プロピル] -1H-インドール-7-イルオキシ} 酢酸 1-(シクロヘキシルオキシカルボニルオキシ) エチルエステル(1 mg, 収率17%)を得た。$

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 1. 23 (3 H, d, J=6. 2 Hz), 1. 2 8-1. 53 (6 H, m), 1. 56 (1 H, d, J=5. 4 Hz), 1. 73 (2 H, m), 1. 91 (2 H, m), 2. 77-2. 82 (1 H, m), 2. 89-3. 01 (3 H, m), 3. 19-3. 26 (1 H, m), 4. 60-4 . 66 (1 H, m), 4. 77 (2 H, s), 4. 81 (1 H, m), 6. 58 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 6. 87 (1 H, q, J=5. 3 Hz), 7. 00 (1 H, dd, J=7. 8, 7. 9 Hz), 7. 09 (1 H, s), 7. 2 2-7. 24 (2 H, m), 7. 68 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 50 (1 H, d, J=3.5 Hz), 8.55 (1 H, s), 8.76 (1 H, s)

[0155]

実施例44

| 3- [(2R) -2-((2R) -2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イル -エチルアミノ) プロピル] -1H-インドール-7-イルオキシ| 酢酸エチル ・2塩酸塩の合成

ルーエチルアミノ) プロピル] -1H-インドール-7-イルオキシ 酢酸 (6 5 mg, 0. 176 mm o l) をエタノール (5 mL) に溶解し、濃硫酸 (0. 1mL) および粉末のモレキュラーシーブ4A(商品名、0.3g)を加えて、 20時間還流した。冷却後、不溶物を濾別して、飽和重曹水を加えてからエタノ ールを減圧留去した。酢酸エチルで抽出後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸 ナトリウムで乾燥して濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(エタノール/クロロホルム= $1/5\sim1/1$)で精製した。得られた精製物をエ タノール (3 m L) に溶解し、1 規定H C 1 / ジエチルエーテル (0.5 m L) を加えた。減圧濃縮して、目的の {3- [(2R)-2-((2R)-2-ヒド ロキシー2-ピリジンー3-イルーエチルアミノ)プロピル]-1H-インドー ルー7ーイルオキシ〉酢酸エチル・2塩酸塩(63mg,収率76%)を得た。 ¹ HNMR (DMSO-d₆) δ : 1. 17 (3H, d, J=6. 5Hz), 1 . 22 (3 H, t, J = 7. 1 Hz), 2.85 (1 H, dd, J = 10. 2, 13. 9 Hz), 3. 25-3. 39 (3 H, m), 3. 50 (1 H, m), 4 . 18 (2H, q, J = 7. 1Hz), 4. 91 (2H, s), 5. 11-5. 16 (1H, m), 6. 54 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 89 (1H, dd, J = 7. 9, 7. 9 Hz), 7. 17 (1 H, d, J = 2. 4 Hz), 7 24 (1H, d, J=7.9Hz), 7.72 (1H, brs), 8.17 (1 H, brs), 8. 70 (1 H, d, J = 4. 5 Hz), 8. 78 (1 H, s), 8. 96 (1 H, brs), 11. 15 (1 H, d, J = 2. 2 Hz).

[0156]

実施例45

(R) - 3 - (2 - r ミノプロピル) - 1 H - インドールー 6 - カルボン酸ジエチルアミド (960mg, 3.51mmol) のアセトニトリル溶液 (10 m1) に、(R) - (+) -3-クロロスチレンオキシド(1.09g, 7.0 2 mm o 1) を加え、5時間加熱還流した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=20/1→(飽和 アンモニアクロロホルム溶液) /メタノール=20/1) で精製し、3-{(2 ミノ] プロピル - 1 H - インドールー 6 - カルボン酸 ジエチルアミド (95 0 mg, 2. 2 2 mm o l, 6 3 %) を得た。 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ : 1. 12 (3 H, d, $_{J}$ = 6. 2 Hz), 1. 20 (6 H, br), 2.64 (1 H, dd, J=9.0, 12.1 Hz), 2. 83 (2 H, d, J = 6. 6 Hz), 2. 88 (1 H, dd, J = 3. 7, 1 2. 1 Hz), 3. 04 (1 H, m), 3. 30 (4 H, br), 4. 50 (1 H, dd, J=3. 5, 8. 9 Hz), 7. 08 (1 H, d, J=2. 2 Hz) , 7. 12 (1H, dd, J = 2. 2, 8. 1Hz), 7. 21 (3H, m), 7. 34 (1H, s), 7. 43 (1H, s), 7. 57 (1H, d, J=8. 1 Hz), 8. 16 (1H, br).

[0157]

実施例46

3- {(2R)-2-[2-(3-クロロフェニル)-(2R)-2-ヒドロキシエチルアミノ]プロピル}-1H-インドールー6ーカルボン酸の合成3- {(2R)-2-[2-(3-クロロフェニル)-(2R)-2-ヒドロキシエチルアミノ]プロピル}-1H-インドールー6ーカルボン酸ジエチルアミド(800mg, 1.87mmol)の1,4-ジオキサン溶液(10ml)に、6N-HCl(10ml)を加え、24時間加熱環流した。放冷後、反応

 1 H-NMR (CD₃OD) $_{\delta}$: 1. 28 (3H, d, J=6.5Hz), 2. 99 (1H, dd, J=8.7, 14.2Hz), 3. 18 (3H, m), 3. 56 (1H, m), 4. 92 (1H, m), 7. 31 (4H, m), 7. 43 (1H, s), 7. 55 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 71 (1H, dd, J=1.2, 8.3Hz), 8. 06 (1H, d, J=8.2Hz).

[0158]

実施例47

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 30 (3 H, d, J=6.5 Hz), 3. 03 (1 H, d d, J=9.3, 14.2 Hz), 3. 18 (1 H, d d, J=10.0, 12.5 Hz), 3. 20 (2 H, m), 3. 66 (1 H, m), 4. 95 (1 H, d d, J=9.2, 10.0 Hz), 7. 31 (3 H, m), 7. 40 (1 H, s), 7. 45 (1 H, s), 7. 65 (1 H, d, J=8.4 Hz), 7. 75 (1 H, d d, J=1.4, 8.4 Hz), 8. 13 (1 H, m).

[0159]

実施例 48~59

[-0 1 6 0] -

実施例48

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 0. 74 (3 H, brs), 1. 01 (3 H, brs), 1. 10 (2 H, brs), 1. 30 (3 H, d, J=6.5 Hz), 1. 42 (2 H, brs), 1. 54 (2 H, brs), 1. 68 (2 H, brs), 3. 02 (1 H, dd, J=9.3, 14.2 Hz), 3. 15-3. 31 (4 H, m), 3. 52 (2 H, brs), 3. 66 (1 H, m), 4. 9 5 (1 H, dd, J=3.1, 10.0 Hz), 7. 06 (1 H, dd, J=1.3, 8. 2 Hz), 7. 36 (4 H, m), 7. 41 (1 H, m), 7. 47 (1 H, m), 7. 67 (1 H, d, J=8.0 Hz).

[0161]

実施例49

 $3-\{(2R)-2-[2-(3-2)]$ -(2R)-2-2 -(2R) -(2R)

¹ H-NMR (CD₃OD) δ: 0. 97 (6 H, d, J=6. 6 Hz), 1. 29 (3 H, d, J=6. 5 Hz), 1. 53 (2 H, dt, J=7. 2, 8. 5 Hz), 1. 69 (1 H, m), 3. 02 (2 H, dd, J=9. 3, 14. 2 Hz), 3. 27 (2 H, m), 3. 45 (2 H, t, J=7. 4 Hz), 3 . 66 (1 H, m), 4. 95 (1 H, dd, J=3. 2, 10. 0 Hz), 7 . 34 (4 H, m), 7. 45 (1 H, m), 7. 53 (1 H, dd, J=1. 6, 8. 4 Hz), 7. 66 (1 H, d, J = 8.7 Hz), 7. 91 (1 H, m).

[0162]

実施例50

(3-{(2R)-2-[2-(3-クロロフェニル)-(2R)-2-ヒドロキシエチルアミノ] プロピル} -1H-インドールー6ーイル)ーピペリジンー1ーイルメタノン・トリフルオロ酢酸塩
1H-NMR (CD3OD) δ:1.30 (3H, d, J=6.5Hz), 1.41-1.65 (6H, m), 3.02 (1H, dd, J=9.3, 14.2Hz), 3.17 (1H, m), 3.27 (2H, m), 3.30-3.50 (2H, m), 3.66-3.88 (2H, m), 4.95 (1H, dd, J=3.2, 10.0Hz), 7.10 (2H, dd, J=1.4, 8.2Hz), 7.34 (4H, m), 7.45 (1H, m), 7.47 (1H, m) 7.66 (1H, d, J=8.2Hz), .

[0163]

実施例51

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 30 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 02 (1H, dd, J=9.4, 14.2Hz), 3. 17 (1H, dd, J=10.1, 12.5Hz), 3. 25-3.76 (6H, m), 4. 95 (1H, dd, J=3.2, 10.0Hz), 7. 13 (1H, dd, J=1.4, 8.2Hz), 7. 27 (4H, m), 7. 47 (1H, m), 7. 50 (1H, m), 7. 67 (1H, d, J=8.3Hz).

[0164]

実施例 5 2

-1-ヒドロキシメチル-3-メチルブチル)アミド・トリフルオロ酢酸塩 1 H-NMR(CD $_3$ OD) δ :0. 97(6 H, d, J=6. 6 Hz),1. 31(3 H, d, J=6. 5 Hz),1. 49-1. 5 7(4 H, m),3. 0 4(2 H, d d, J=9. 1, 1 4. 3 Hz),3. 2 7(2 H, m),3. 6 1(3 H, d, J=5. 6 Hz),3. 6 6(1 H, m),4. 3 0(1 H, t t, J=4. 7 Hz),4. 9 3(1 H, d d, J=3. 2, 1 0. 2 Hz),7. 3 4(4 H, m),7. 4 5(1 H, s),7. 5 4(1 H, m),7. 6 6(1 H, m),7. 9 1(1 H, d,J=16. 2 Hz).

[0165]

実施例 5 3

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 04 (1H, dd, J=9.1, 14.3Hz), 3. 17 (2H, m), 3. 25-3.35 (3H, m), 3.66 (1H, m), 4.94 (1H, dd, J=3.2, 9.9Hz), 7.35 (4H, m), 7.45 (1H, m), 7.59 (1H, dd, J=1.5, 8.4Hz), 7.98 (1H, m).

[0166]

実施例 5 4

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 30 (3H, d, J=6. 5Hz), 2. 94 (3H, s), 3. 03 (2H, dd, J=9. 3, 14. 2Hz), 3. 27-3. 35 (3H, m), 3. 65 (3H, m), 4. 94 (1H, dd, J=3. 2, 10. 0Hz), 7. 34 (4H, m), 7. 46 (1H, m), 7. 53 (1H, d, J=1. 5, 8. 3Hz), 7. 65 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 91 (1H, m).

[0167]

実施例 5 5

 1 H-NMR (CD3OD) δ : 1. 30 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 1 O-3. 35 (6H, m), 3. 04 (4H, m), 3. 66 (1H, m), 4. 93 (1H, dd, J=3. 2, 10.2Hz), 7. 13 (1H, dd, J=1. 3, 8. 2Hz), 7. 27 (3H, m), 7. 47 (2H, m), 7. 66 (1H, d, J=8.2Hz).

[0168]

実施例 5 6

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 24 (3 H, t, J=7. 2 Hz), 1. 31 (3 H, d, J=6. 5 Hz), 3. 02 (1 H, dd, J=9. 3, 14. 2 Hz), 3. 16-3. 35 (3 H, m), 3. 46 (2 H, q, J=7. 2 Hz), 3. 65 (1 H, m), 4. 94 (1 H, dd, J=3. 2, 10. 0 Hz), 7. 35 (4 H, m), 7. 46 (1 H, m), 7. 54 (1 H, dd, J=1. 5, 8. 3 Hz), 7. 65 (1 H, d, J=8. 3 Hz), 7. 91 (1 H, m).

[0169]

実施例 5 7

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (6H, m), 3. 04 (1H, dd, J=9. 3, 14. 2Hz), 3. 17 (1H, dd, J=10. 0, 12.

5 H z), 3. 30 (2 H, m), 3. 66 (1 H, m), 4. 12 (2 H, s), 4. 20 (2 H, q, J=7. 2 H z), 4. 95 (1 H, d, J=3. 1 H z, 9. 9 H z), 7. 37 (4 H, m), 7. 46 (1 H, m), 7. 58 (1 H, d d, J=1. 5, 8. 4 H z), 7. 67 (1 H, d, J=8. 4 H z). 7. 97 (1 H, m).

[0170]

実施例 5 8

(2S) $-2-[(3-\{(2R)-2-[2-(3-\rho \Box \Box z = \lambda))-(2R)-2-\xi \Box z = \xi \Box z = \xi$

[0171]

実施例 5 9

 , dd, J=1. 5, 8. 4 H z), 7. 65 (1 H, d, J=8. 4 H z), 7. 90 (1 H, m).

[0172]

実施例60~62

実施例24と同様の方法にて以下の実施例の化合物を合成した。

[0173]

実施例60

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 04 (1H, dd, J=9.3, 14.2Hz), 3. 17 (1H, dd, J=10.0, 12.6Hz), 3. 20-3.35 (2H, m), 3. 66 (1H, m), 4. 11 (2H, s), 4. 95 (1H, d, J=3.1Hz, 10.0Hz), 7. 35 (4H, m), 7. 47 (1H, m), 7. 59 (1H, dd, J=1.5, 8.4Hz), 7. 67 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 97 (1H, m).

[0174]

実施例61

[0175]

実施例 6 2

 $1 \, \mathrm{H-NMR}$ (CD₃OD) δ : 1. 30 (3 H, d, J=6.5 Hz), 2. 65 (3 H, d, J=6.8 Hz), 3. 02 (1 H, dd, J=9.3, 1 4.1 Hz), 3. 16-3. 35 (3 H, m), 3. 66 (1 H, m), 3. 69 (2 H, t, J=6.8 Hz), 4. 94 (1 H, d, J=3.1 Hz, 1 0.0 Hz), 7. 35 (4 H, m), 7. 45 (1 H, m), 7. 53 (1 H, d, J=8.4 Hz), 7. 65 (1 H, d, J=8.4 Hz), 7. 92 (1 H, s).

[0176]

参考例 3 9

 $3-\{(2R)-2-[2-(4-ベンジルオキシ-3-メタンスルホニルアミノフェニル)-(2R)-2-(トリエチルシリルオキシ)エチルアミノ]プロピル<math>\}-1H-$ インドール-6-カルボン酸ジエチルアミドの合成

¹H-NMR (CDCl₃) δ:0.44 (6H, m), 0.81 (9H, t,

 $J=8.\ 0\ H\ z)\ ,\ 1.\ 0\ 9\ (3\ H,\ d,\ J=6.\ 2\ H\ z)\ ,\ 1.\ 2\ 0\ (6\ H,\ b\ r)\ ,\ 2.\ 6\ 3\ (1\ H,\ d\ d,\ J=5.\ 6,\ 1\ 1.\ 3\ H\ z)\ ,\ 2.\ 7\ 6\ (2\ H,\ b\ r)\ ,\ 4.\ 6\ 6\ (1\ H,\ t,\ J=6.\ 1\ H\ z)\ ,\ 5.\ 0\ 7\ (2\ H,\ s)\ ,\ 6.\ 8\ 0\ (1\ H,\ d,\ J=8.\ 4\ H\ z)\ ,\ 6.\ 9\ 3\ (1\ H,\ d\ d,\ J=2.\ 1,\ 8.\ 4\ H\ z)\ ,\ 6.\ 9\ 7\ (1\ H,\ d,\ J=2.\ 1\ H\ z)\ ,\ 7.\ 0\ 5\ (1\ H,\ d\ d,\ J=1\ .\ 3,\ 8.\ 1\ H\ z)\ ,\ 7.\ 3\ 5\ (1\ H,\ s)\ ,\ 7.\ 4\ 0\ (7\ H,\ m)\ ,\ 7.\ 5\ 0\ (1\ H,\ d,\ J=8.\ 2\ H\ z)\ ,\ 8.\ 4\ 1\ (1\ H,\ b\ r)\ .$

[0177]

実施例 6 3

 $3-\{(2R)-2-[2-(4-ベンジルオキシ-3-メタンスルホニルアミノフェニル)-(2R)-2-(トリエチルシリルオキシ)エチルアミノ]プロピル<math>\}$ -1H-インドールー6ーカルボン酸ジエチルアミド(18.0 mg,0.0254mmol)の塩化メチレン溶液(1.0 ml)に、トリフルオロ酢酸(100 μ l)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液に5%炭酸カリウム水溶液を加えクロロホルムで抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮して残渣(19 mg)を得た。残渣のメタノール溶液(1.0 ml)に、10%Pd-C(50%wet)(5.0 mg(グロス))を加え、水素気流下4時間攪拌した。反応液をセライト濾過したのち減圧濃縮し、残渣を逆相HPLC分取(ODS,トリブルオロ酢酸/アセトニトリル/水)で精製し、3- $\{(2R)-2-[(2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシ-3-メタンスルホニルアミノフェニル)エチルアミノ]プロピル<math>\}$ -1H-インドールー6ーカルボン酸ジエチルアミド・トリフルオロ酢酸塩(950 mg,2.22 mmol,63%)を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 14-1. 27 (6H, br), 1. 30 (3H, d, J=6. 6Hz), 2. 93 (3H, s), 3. 01 (1H, dd

, J=9. 2, 14. 2Hz), 3. 18 (2H, m), 3. 27 (1H, m), 3. 04 (1H, m), 3. 30 (2H, br), 3. 56 (2H, br), 3. 66 (1H, m), 4. 85 (1H, m), 6. 89 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 07 (1H, dd, J=1. 4, 8. 2Hz), 7. 11 (1H, dd, J=2. 2, 8. 5Hz), 7. 31 (1H, s), 7. 39 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 43 (1H, m), 7. 66 (1H, d, J=8. 2Hz).

[0178]

参考例40

3-[(2R)-2-(2-ピリジン-3-イルー(2R)-2-(トリエチルシリルオキシ) エチルアミノ) プロピル<math>]-1H-インドール-6-カルボン酸ジエチルアミドの合成

(R) -3-(2-r > 7 -2 -

[0179]

実施例 6 4

3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシー2-ピリジンー3-イルエチルアミノ)プロピル]-1H-インドールー<math>7-カルボン酸ジエチルアミドの合成

3-[(2R)-2-(2-ピリジン-3-イルー(2R)-2-(トリエチ

ルシリルオキシ)エチルアミノ)プロピル] -1 H-インドール-6-カルボン酸 ジエチルアミドを用いて、実施例36と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 13 (3 H, d, J=6. 2 Hz), 1. 20 (6 H, br), 2. 66 (2 H, dd, J=9. 2, 12. 2 Hz), 2. . 80 (2 H, m), 2. 87 (2 H, d, J=3. 7, 12. 2 Hz), 3. 05 (1 H, m), 3. 40 (4 H, m), 4. 54 (1 H, dd, J=3. 6, 9. 1 Hz), 7. 06 (1 H, d, J=2. 2 Hz), 7. 10 (1 H, dd, J=1. 4, 8. 2 Hz), 7. 22 (1 H, m), 7. 43 (1 H, s), 7. 56 (1 H, d, J=8. 1 Hz), 7. 64 (1 H, dt, 7. 9, 1. 8 Hz), 8. 47 (1 H, dd, J=1. 6, 4. 8 Hz), 8. 51 (1 H, d, J=2. 1 Hz) 8. 68 (1 H, brs).

[0180]

参考例 4 1

3-((ジメチルアミノ) メチル)-N, N-ジエチル-1H-インドール-6-カルボキサミドの合成

1 H-インドールー6-カルボン酸 ジエチルアミドを用いて、参考例18と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ:1. 18 (6H, brs), 2. 27 (6H, s), 3. 34-3. 57 (4H, m), 3. 60 (2H, s), 7. 11 (1H, dd, J=8. 1, 1. 4Hz), 7. 15 (1H, d, J=1. 4Hz), 7. 42 (1H, brs), 7. 67 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 80 (1H, brs).

[0.181]

参考例 4 2

3-(シアノメチル)-N,N-ジエチル-1H-インドール-6-カルボキサミドの合成

3-((ジメチルアミノ)メチル)-N, N-ジエチル-1H-インドールー6-カルボキサミドを用いて、参考例19と同様の方法にて表題化合物を合成し

た。

1 H-NMR (CDC13) δ:1. 14-1. 25 (6 H, m), 3. 32-3. 58 (4 H, m), 3. 83 (1 H, d, J=0.9 Hz), 7. 15 (1 H, dd, J=8.1, 1.3 Hz), 7. 23-7. 24 (1 H, m), 7. 47 (1 H, brs), 7. 56 (1 H, d, J=8.1 Hz), 8. 97 (1 H, brs).

[0182]

参考例 4 3

(6-((ジェチルアミノ) カルボニル) - 1 H - インドール - 3 - イル) 酢酸 の合成

3- (シアノメチル) -N, N-ジエチル-1H-インドール-6-カルボキサミドを用いて、参考例20と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 08-1. 29 (6H, m), 3. 29-3. 60 (4H, m), 3. 58 (2H, s), 6. 22 (1H, d, J=1. 3Hz), 7. 01 (1H, dd, J=8. 1, 1. 3Hz), 7. 36 (1H, s), 7. 45 (1H, d, J=8. 1Hz), 9. 08 (1H, s).

[0183]

参考例44

(6-((ジェチルアミノ) カボルニル) -1 H-インドール-3-イル)酢酸 メチルの合成

(6-((ジエチルアミノ)カボルニル)-1H-インドール-3-イル)酢酸を用いて、参考例28と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 19 (6H, brs), 3. 35-3. 5 4 (4H, m), 3. 71 (3H, s), 3. 78 (2H, s), 7. 13 (1 H, dd, J=8. 2, 1. 3Hz), 7. 22 (1H, m), 7. 44 (1H, brs), 7. 59 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 67 (1H, brs).

[0184]

参考例 4 5

N, N - ジ エ + ν + 0

[0185]

参考例 4 6

N, N-ジェチル-3-(2-オキソエチル)-1H-インドール-6-カルボキサミドの合成

N, Nージエチルー3ー(2ーヒドロキシエチル)ー1 Hーインドールー6ーカルボキサミドを用いて、参考例2 4 と同様の方法にて表題化合物を合成した。 1 HーNMR(CDC13) δ : 1. 11-1. 25(6 H, m), 3. 31-3. 59(4 H, m), 3. 76(2 H, dd, J=2. 4, 0. 5 Hz), 7. 07-7. 10(2 H, m), 7. 42(1 H, m), 7. 47(1 H, d, J=8. 2 Hz), 9. 66(1 H, brs), 9. 70(1 H, t, J=2. 4 Hz).

[0186]

実施例65

N, N-ジェチル-3-(2-(((1S, 2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル) アミノ) エチル) <math>-1 Hーインドールー6-カルボキサミドの合成

N, N-ジエチル-3- (2-オキソエチル) -1 H-インドール-6-カルボキサミドを用いて、実施例30と同様の方法にて表題化合物を合成した。 1 H-NMR (CDCl3) δ : 1. 15-1. 32 (6 H, m), 1. 23 (3 H, d, J=6. 1 Hz), 2. 50-2. 65 (2 H, m), 2. 80-2

. 87 (1 H, m), 2. 91-2. 96 (1 H, m), 3. 0-3. 09 (1 H, m), 3. 38-3. 64 (4 H, m), 4. 03 (1 H, d, J=8. 5 Hz), 6. 21 (2 H, d, J=8. 5 Hz), 6. 65 (2 H, d, J=8. 5 Hz), 6. 91 (1 H, d, J=2. 1 Hz), 6. 97 (1 H, d d, J=8. 1, 2. 1 Hz), 7. 35 (1 H, s), 7. 39 (1 H, d, J=8. 1 Hz), 8. 30 (1 H, brs).

[0187]

実施例66

(R) -N, $N-ジエチルー3- \{2-[2-(3-クロロフェニル)-2-ヒドロキシエチルアミノ] エチル<math>|-1H-インドール-7-カルボキサミドの合成$

N, N-ジェチャー3-(2-オキソエチャル)-1H-インドールー7ーカルボキサミドおよび(R)-2-アミノー1-(3-クロロフェニル)エタノールを用いて、実施例30と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 26 (6H, t, J=7. 1Hz), 2. 65 (1H, dd, J=12. 3, 9. 2Hz), 2. 90 (1H, dd, J=12. 3, 3. 6Hz), 2. 92-3. 06 (4H, m), 3. 54 (4H, q, J=7. 1Hz), 4. 65 (1H, dd, J=9. 2, 3. 6Hz), 7. 03 (1H, d, J=1. 5Hz), 7. 08 (1H, dd, J=7. 7, 7. 5Hz), 7. 17-7. 23 (4H, m), 7. 35 (1H, s), 7. 64 (1H, d, J=7. 7Hz), 9. 02 (1H, s).

[0188]

実施例67

実施例11と同様の方法にて合成した。

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 8 5-2. 03 (4H, m), 3. 04 (1H, dd, J=9. 2, 14. 2Hz), 3. 17 (1H, dd, J=10.2, 12.6Hz), 3. 24-3.4 7 (3H, m), 3. 68 (4H, m), 4. 93 (1H, dd, J=6.7, 10.0Hz), 7. 14 (1H, dd, J=7.4, 7.4Hz), 7. 27 -7. 39 (5H, m), 7. 47 (1H, s), 7. 72 (1H, d, J=7.9Hz).

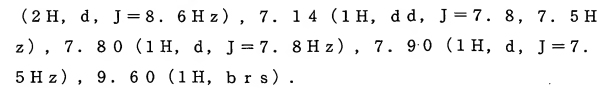
[0189]

実施例 6 8

 $3-\{2-[(1S, 2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシフェニル)-1-(メチル) エチルアミノ] エチル<math>\}$ -1 H -1 H

窒素気流下、N, N-ジエチルー3-(2-(((1S, 2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル) アミノ) エチル) ー1 H-インドールー7ーカルボキシアミド(215.5 mg, 0.526 mm o 1) のアセトニトリル(18 m L) 溶液に、リン酸二ナトリウム(112 mg, 0.789 mm o 1) を加え、さらに1規定のトリエチルオキソニウムテトラフルオロボレート塩化メチレン溶液(1.58 m L, 1.58 m m o 1) を加えて、室温で15時間攪拌した。反応液に、飽和重曹水(18 m L) と炭酸水素ナトリウム(200 mg) を加えてさらに2時間攪拌した。水とクロロホルムを加えて分配した。有機層を飽和重曹水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール=50:1→5:1) で分離精製して3-{2-[(1S, 2R)-2-ヒドロキシー2-(4-ヒドロキシフェニル)-1-(メチル)エチルアミノ] エチルトコ Hーインドールー7ーカルボン酸エチル(128.4 mg, 0.336 mm o 1, 64%)を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 0. 89 (3H, d, J=6. 4Hz), 1. 4 5 (3H, t, J=7. 1Hz), 2. 80-2. 86 (1H, m), 2. 89 -2. 97 (3H, m), 3. 04-3. 08 (1H, m), 4. 45 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 57 (1H, d, J=4. 9Hz), 6. 68 (2 H, d, J=8. 6Hz), 7. 02 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 06



[0190]

実施例69

 $3-\{2-[(1S,2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシ-フェニル)-1-(メチル) エチルアミノ] エチル<math>\}$ -1 H-インドール- $\{7-$ カルボン酸の合成

 $3-\{2-[(1S,2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシフェニル)-1-(メチル) エチルアミノ] エチル <math>\}$ -1 $\}$ +1 $\}$

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 08 (3H, d, J=6.7Hz), 3. 2 0-3. 26 (2H, m), 3. 33-3. 43 (3H, m), 5. 01 (1H, d, J=3.1Hz), 6. 75 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 03-7. 15 (3H, m), 7. 30 (1H, s), 7. 74 (1H, d, J=7.8Hz), 7. 79 (1H, d, J=7.3Hz).

[0191]

実施例70

 $3-\{2-[(1S,2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシ-フェニル)-1-(メチル) エチルアミノ] エチル<math>\}-1$ H-インドールー $\}$ -カルボン酸エチルアミドの合成

ニル)-1-(メチル)エチルアミノ] エチル}-1H-インドール-7-カル ボン酸(29.1mg,0.0821mmol)のN,Nージメチルホルムアミ ド (3 mL) 溶液に、エチルアミン塩酸塩 (6 7 mg, 0. 8 2 2 mm o 1) と トリエチルアミン(171 μ L, 1.23mmol)と1-エチルー3ー(3-ジメチルアミノプロピル)ーカルボジイミド(WSCI)塩酸塩(78.7mg ,0.411mmo1)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(HOBt, <math>55. 5 m g, 0. 4 1 1 m m o 1) を加えて、室温で17時間撹拌した。反応液を 飽和重曹水にあけてクロロホルムで分配抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し 、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物を分取TL C (飽和アンモニアクロロホルム溶液-メタノール=20:1)で分離精製して $\sqrt{3} - \sqrt{2} - [(1S, 2R) - 2 - EFD + 5 - 2 - (4 - EFD + 5 - 7) + (4 - EFD + 7) + (4 - EFD$ ニル)-1-(メチル)エチルアミノ] エチル〉-1H-インドール-7-カル ボン酸エチルアミド (7.5 mg, 0.0197 mm o 1, 24%) を得た。 ¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 02 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 3 1 (3 H, t, J = 7. 3 H z), 2. 68 (1 H, q d, J = 6. 3, 6. 3 Hz), 2. 76-2. 90 (2H, m), 2. 97 (1H, dt, J=14. 3, 5. 3 Hz), 3. 02-3. 08 (1 H, m), 3. 57 (2 H, qd)J = 7.3, 5. 1 Hz), 4. 3 9 (1 H, d, J = 6.3 Hz), 6. 3 8 (1 H, br t, J = 5. 1 Hz), 6.56 (2 H, d, J = 8.5 Hz),6. 85 (1 H, d, J = 2. 1 H z), 6. 91 (2 H, d, J = 8. 5 H z), 7. 10 (1H, dd, J=7. 8, 7. 2Hz), 7. 36 (1H, d, J = 7.2 Hz), 7. 72 (1H, d, J = 7.8 Hz), 9. 70 (1H, s).

[0192]

実施例71~74

[0193]

実施例 7 1

 $(3-\{2-[(1S,2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシ-フェニル)-1-(メチル) エチルアミノ] エチル -1H-インドール-7-イル) -ピペリジン-1-イルーメタノン・トリフルオロ酢酸塩 <math>^1$ HNMR (CD3OD) δ : 1.08 (3H, d, J=6.5Hz), 1.5 0 (2H, brs), 1.70 (4H, m), 3.22 (2H, m), 3.41 (3H, m), 3.75 (4H, brs), 4.99 (1H, d, J=3.1Hz), 6.76 (2H, m), 7.14 (4H, m), 7.27 (1H, s), 7.70 (1H, dd, J=2.4, 6.9Hz).

[0194]

実施例72

 $(3-\{2-[(1S,2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシ-フェール)-1-(メチル) エチルアミノ] エチル<math>\}$ -1 H-インドール-7-イル) ーモルホリンー4ーイルーメタノン・トリフルオロ酢酸塩 1 HNMR (CD3OD) δ : 1.08 (3 H, d, J=6.5 Hz), 3.2 2 (2 H, m), 3.41 (3 H, m), 3.70 (8 H, brs), 4.99 (1 H, d, J=3.1 Hz), 6.76 (2 H, m), 7.15 (2 H, m), 7.18 (2 H, m), 7.29 (1 H, s), 7.73 (1 H, dd, J=1.3, 7.7 Hz).

[0195]

実施例73

 $(3-\{2-[(1S,2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシ-フェール)-1-(メチル) エチルアミノ] エチル<math>\}$ -1H-インドール-7ーイル) ー (4-メチルピペラジン-1-イル) メタノン・2トリフルオロ酢酸塩 1 HNMR (CD3OD) δ : 1.08 (3H, d, J=6.5Hz), 2.9 3 (3H, s), 3.29 (4H, m), 3.39 (3H, m), 3.50 (4H, brs), 4.43 (2H, brs), 5.00 (1H, d, J=3.1Hz), 6.76 (2H, m), 7.15 (2H, d, J=8.4Hz), 7.1

8 (1 H, t, J = 7. 8 H z), 7. 2 8 (1 H, d, J = 6. 9 H z), 7. 3 1 (1 H, s), 7. 7 8 (1 H, d, J = 8. 0 H z).

[0.19.6]

実施例74

 $3-\{2-[(1S,2R)-2-ヒドロキシ-2-(4-ヒドロキシ-フェニル)-1-(メチル) エチルアミノ] エチル<math>\}-1$ Hーインドールー $\}$ -カルボン酸ジメチルアミド・トリフルオロ酢酸塩

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 08 (3H, d, J=6.5Hz), 2. 9 8 (3H, brs), 3. 16 (3H, brs), 3. 22 (2H, m), 3. 39 (3H, m), 5. 00 (1H, d, J=3.0Hz), 6. 76 (2H, m), 7. 16 (4H, m), 7. 28 (1H, s), 7. 88 (1H, dd, J=1.3, 7.7Hz).

[0197]

実施例75~76

3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシー2-ピリジンー3ーイルエチルアミノ)プロピル]-1H-インドールー7ーカルボン酸・2トリフルオロ酢酸塩を用いて、実施例11と同様の方法にて以下の実施例の化合物を合成した。

[0198]

実施例75

 $\{3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イル エチルアミノ)プロピル<math>]-1H-インドール-7-イル\}-ピロリジン-1-イル-メタノン・2トリフルオロ酢酸塩$

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 32 (3 H, d, J=6.5 Hz), 1. 9 0 (2 H, m), 2. 01 (2 H, m), 3. 30 (1 H, dd, J=9.3, 14.2 Hz), 3. 34 (2 H, m), 3. 43 (3 H, m), 3. 69 (3 H, m), 5. 25 (1 H, dd, J=3.0, 9.9 Hz), 7. 13 (1 H, t, J=7.8 Hz), 7. 30 (2 H, m), 7. 71 (1 H, m), 8. 03 (1 H, dd, J=5.7, 8.0 Hz), 8. 58 (1 H, m), 8. 8 0 (1H, d, J = 5.5 Hz), 8.89 (1H, s).

[0199]

実施例76

アゼパン-1-イル $-{3-[(2R)-2-((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン<math>-3$ -イルエチルアミノ)プロピル]-1H-インドール-7-イル -1-イン・2トリフルオロ酢酸塩

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 3 2 (3 H, d, J=6.5 Hz), 1. 5 7 (4 H, m), 1. 68 (2 H, m), 1. 90 (2 H, m), 3. 03 (1 H, dd, J=9.3, 14.2 Hz), 3. 34 (2 H, m), 3. 43 (3 H, m), 3. 69 (3 H, m), 3. 76 (2 H, m), 5. 27 (1 H, dd, J=3.0, 9.9 Hz), 7. 13 (2 H, m), 7. 28 (1 H, s), 7. 71 (1 H, dd, J=2.3, 6.7 Hz), 8. 05 (1 H, dd, J=5.7, 8.0 Hz), 8. 58 (1 H, m), 8. 81 (1 H, d, J=5.5 Hz), 8. 89 (1 H, s).

[0200]

実施例77~89

実施例11と同様の方法にて以下の実施例77~89の化合物を合成した。

[0201]

実施例77

 $N-ベンジル-3-((2R)-2-\{[(2R)-2-(3-クロロフェニル)-2-ヒドロキシエチル] アミノ\ プロピル)-1H-インドール-7-カルボン酸アミド・トリフルオロ酢酸塩$

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 0 5 (1H, dd, J=9.0, 14.3Hz), 3. 16-3.31 (3H, m), 3. 64-3.69 (1H, m), 4. 63 (2H, s), 4. 93 (1H, dd, J=3.3, 9.9Hz), 7. 15 (1H, dd, J=7.7, 7. 7Hz), 7. 21-7.39 (9H, m), 7. 67 (1H, d, J=7.0 Hz), 7. 81 (1H, dd, J=0.8, 7.9Hz).

[0202]

実施例 7 8

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 33 (3 H, d, J=6.5 Hz), 3. 0 7 (1 H, d d, J=9.1, 14.3 Hz), 3. 15-3. 33 (3 H, m), 3. 65-3. 71 (1 H, m), 4. 95 (1 H, d d, J=3.6, 10.1 Hz), 7. 12-7. 17 (1 H, m), 7. 21 (1 H, d d, J=7.7, 7.7 Hz), 7. 31-7. 39 (6 H, m), 7. 45-7. 46 (1 H, m), 7. 72-7. 75 (2 H, m), 7. 85 (2 H, d d, J=7.6, 9.1 Hz).

[0203]

実施例 7 9

 $(1\,R)-2-[((1\,R)-2-|7-[(4-ベンジルピペラジン-1-イル) カルボニル] -1 H-インドール-3-イル | -1-メチルエチル) アミノ] -1-(3-クロロフェニル) エタノール・トリフルオロ酢酸塩 <math>^1$ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 29 (3 H, d, J=6.6 Hz), 3. 0 3 (1 H, d d, J=9.5, 1 4.2 Hz), 3. 18 (1 H, d d, J=10.2, 12.6 Hz), 3. 25-3. 35 (6 H, m), 3. 65-3. 6 9 (1 H, m), 3. 90 (4 H, m), 4. 37 (2 H, s), 4. 96 (1 H, d d, J=3.1, 10.1 Hz), 7. 17 (1 H, t, J=7.4 Hz), 7. 27 (1 H, d d, J=0.8, 7.2 Hz), 7. 31-7. 39 (5 H, m), 7. 46-7.53 (6 H, m), 7. 78 (1 H, d d, J=0.9, 7.9 Hz).

実施例80

[0204]

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 32 (3H, d, J= $\frac{1}{6}$. 5Hz), 3. 0 4 (1H, dd, J=9. 2, 14. 3Hz), 3. 15-3. 32 (7H, m), 3. 65-3. 70 (1H, m), 3. 80 (4H, m), 4. 94 (1H, dd, J=2. 8, 9. 7Hz), 6. 88-6. 92 (1H, m), 7. 0 1 (2H, dd, J=0. 9, 8. 7Hz), 7. 15 (1H, t, J=7. 3Hz), 7. 21-7. 42 (8H, m), 7. 48 (1H, m), 7. 74 (1H, dd, J=1. 0, 7. 9Hz).

[0205]

実施例81

 $3-((2R)-2-\{[(2R)-2-(3-\rho ロロフェニル)-2-ヒドロキシエチル] アミノ プロピル) <math>-N-シ \rho$ ロペンチルー 1H- インドールー 7- ーカルボン酸アミド・トリフルオロ酢酸塩

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 1. 6 1-1. 68 (4H, m), 1. 78-1. 80 (2H, m), 2. 02-2. 07 (2H, m), 3. 04 (1H, dd, J=9. 1, 14. 4Hz), 3. 14-3. 29 (3H, m), 3. 63-3. 69 (1H, m), 4. 93 (1H, dd, J=3. 1, 9. 8Hz), 7. 13 (1H, t, J=7. 7Hz), 7. 31-7. 38 (4H, m), 7. 44 (1H, m), 7. 63 (1H, dd, J=0.6, 7. 5Hz), 7. 79 (1H, dd, J=0.7, 7. 9Hz).

[0206]

実施例82

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 24-1. 45 (6 H, m), 1. 31 (3 H, d, J=6. 6 Hz), 1. 81-1. 85 (2 H, m), 1. 97-2. 02 (2 H, m), 3. 04 (1 H, dd, J=9. 1, 14. 3 Hz), 3. 14-3. 27 (3 H, m), 3. 65-3. 67 (1 H, m), 3. 93 (1

H, m), 4. 93 (1 H. d d, J=3. 4, 9. 9 H z), 7. 13 (1 H, d d, J=7. 7, 7. 7 H z), 7. 31-7. 38 (4 H, m), 7. 4 (1 H, s), 7. 63 (1 H, d, J=7. 1 H z), 7. 78 (1 H, d, J=7. 9 H z).

[0207]

実施例83

(1R) -1-(3-クロロフェニル) -2-[((1R) -1-メチルー2-{7-[(4-メチルピペリジン-1-イル) カルボニル] -1Hーインドール -3-イル エチル) アミノ] エタノール・トリフルオロ酢酸塩 ¹HNMR(CD₃OD) δ: 0. 97(3H, d, J=6.4Hz), 1. 3 1(3H, d, J=6.5Hz), 1. 03-1.93(5H, m), 2. 8 1-3. 20(4H, m), 3. 03(1H, dd, J=9.1, 14.3Hz), 3. 17(1H, dd, J=10.1, 12.6Hz), 3. 24-3.2 8(2H, m), 3. 64-3.69(1H, m), 4.94(1H, d, J=3.2, 10.1Hz), 7. 12-7.18(2H, m), 7. 27(1H, m), 7. 31-7.39(3H, m), 7. 47(1H, m), 7. 68-7.73(1H, m).

[0208]

実施例84

-7.72(1 H, m).

[0209]

実施例 8 5

 $3-((2R)-2-|[(2R)-2-(3-\rho ロロフェニル)-2-ヒドロキシエチル] アミノ| プロピル) -N-テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イルー1H-インドールー7ーカルボン酸アミド・トリフルオロ酢酸塩 <math>^1$ HNMR(CD3OD) δ : 1. 31(3H, d, J=6.5Hz), 1. 67-1.77(2H, m), 1. 91-1.95(2H, m), 3. 04(1H, dd, J=9.1,14.3Hz), 3. 17-3.28(3H, m), 3. 51-3.57(2H, m), 3. 65(1H, m), 3. 98-4.02(2H, m), 4.16-4.21(1H, m), 4.94(1H, dd, J=3.1,9.9Hz), 7.14(1H, dd, J=7.7,7.7Hz), 7.31-7.36(4H, m), 7.44(1H, s), 7.65(1H, d, J=7.5Hz), 7.80(1H, dd, J=0.8,8.0Hz).

[0210]

実施例86

 $3-((2R)-2-\{[(2R)-2-(3-\rho ロロフェニル)-2-ヒドロキシエチル] アミノ プロピル)-N-シクロヘキシル-N-メチル-<math>1H-1$ ンドール-1H-1ンドール-1H-1

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 0. 87-1. 15 (2 H, m), 1. 30 (3 H, d, J=6.5 Hz), 1. 46-1. 93 (8 H, m), 2. 90 (3 H, m), 3. 03 (1 H, d d, J=9. 2, 14. 2 Hz), 3. 18 (1 H, d d, J=10. 2, 12. 6 Hz), 3. 25-3. 28 (2 H, m), 3. 47 (1 H, m), 3. 64-3. 69 (1 H, m), 4. 95 (1 H, d d, J=3. 1, 10. 1 Hz), 7. 12-7. 16 (2 H, m), 7. 26 (1 H, s), 7. 32-7. 40 (3 H, m), 7. 48 (1 H, s), 7. 7. 0 (1 H, d, J=8.9 Hz).

[0211]

実施例87

 $3-((2R)-2-\{[(2R)-2-(3-\rho ロロフェニル)-2-ヒドロキシエチル] アミノ\} プロピル) -N-メチル-N-(1-メチルピペリジンー4-イル) -1H-インドール-7-カルボン酸アミド・2トリフルオロ酢酸塩 <math>^1$ HNMR (CD $_3$ OD) δ : 1. 3 O (3 H, d, J=6.6 Hz), 2. 1 3-2. 2 3 (4 H, m), 2. 8 5 (3 H, s), 2. 9 6 (3 H, s), 3. 0 3 (1 H, d d, J=9. 4, 1 4. 2 Hz), 3. 1 8 (1 H, d d, J=10. 2, 12.6 Hz), 3. 2 5-3. 3 1 (2 H, m), 3. 3 1-3. 6 8 (3 H, m), 4. 9 6 (1 H, d d, J=3. 1, 10. 0 Hz), 7. 1 5 (1 H, d d, J=7. 3, 7. 3 Hz), 7. 1 8-7. 2 O (1 H, m), 7. 2 9 (1 H, s), 7. 3 2-7. 3 8 (3 H, m), 7. 4 8 (1 H, s), 7. 7 4 (1 H, d d, J=1. 4, 7. 5 Hz).

[0212]

実施例88

 $(1\,R)$ $-2-[((1\,R)-2-|7-[(4-ベンジルピペリジン-1-イル) カルボニル] -1 H - インドール-3-イル| -1 - メチルエチル) アミノ] -1-(3-クロロフェニル) エタノール・トリフルオロ酢酸塩 <math>^1$ H N M R (CD 3 OD) δ : 1. 31 (3 H, d, J=6.5 Hz), 1. 1 5-1.89 (5 H, m) 2.57 (2 H, d, J=6.9 Hz), 3.00 (2 H, m), 3.03 (1 H, d d, J=9.1, 1 4.3 Hz), 3.17 (1 H, d d, J=10.2, 12.5 Hz), 3.24-3.29 (2 H, m), 3.64-3.69 (3 H, m), 4.93 (1 H, d d, J=3.1, 10.0 Hz), 7.13-7.16 (5 H, m), 7.22-7.26 (3 H, m), 7.31-7.37 (3 H, m), 7.47 (1 H, s), 7.70 (1 H, d d, J=2.1, 6.7 Hz).

実施例89

[0213]

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 0. 73-0. 99 (8 H, m), 1. 31 (3 H, d, J=6. 5 Hz), 1. 5 1-1. 89 (2 H, m), 2. 3 6-2. 60 (2 H, m), 3. 04 (1 H, dd, J=9. 2, 14. 3 Hz), 3. 18 (1 H, dd, J=10. 3, 12. 6 Hz), 3. 2 5-3. 2 8 (2 H, m), 3. 5 3-3. 97 (2 H, m), 3. 6 4-3. 70 (1 H, m), 4. 94 (1 H, dd, J=3. 0, 9. 9 Hz), 7. 12-7. 18 (2 H, m), 7. 27 (1 H, s), 7. 3 2-7. 40 (3 H, m), 7. 48 (1 H, s), 7. 7 0-7. 7 4 (1 H, m).

[0214]

実施例90

¹ HNMR (CDC13) δ: 1. 13 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 4 5 (3H, t, J=7. 1Hz), 3. 04 (1H, dd, J=6. 4, 12. 7Hz), 2. 85-2. 89 (3H, m), 3. 02-3. 06 (1H, m) , 4. 45 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 53 (1H, dd, J=3. 7, 8. 9Hz), 7. 12-7. 17 (3H, m), 7. 20-7. 22 (2H, m), 7. 32 (1H, s), 7. 80 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 91 (1H, d, J=7. 4Hz), 9. 70 (1H, brs).

[0215]

参考例 4 7

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 1. 32 (3 H, d, J=6.8 Hz), 1. 4 6 (3 H, t, J=7.1 Hz), 2. 96-2. 98 (2 H, m), 3. 22 (1 H, d d, J=6.5, 8.5 Hz), 3. 83 (1 H, d d, J=8.7, 8.8 Hz), 4. 42-4. 49 (3 H, m), 5. 34 (1 H, d d, J=6.6, 8.9 Hz), 6. 86 (1 H, d, J=7.7 Hz), 7. 06-7. 14 (4 H, m), 7. 20-7. 23 (1 H, m), 7. 80 (1 H, d, J=7.8 Hz), 7. 89 (1 H, d d, J=0.8, 7.5 Hz), 9. 65 (1 H, b r s).

[0216]

参考例 4 8

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 34 (3 H, d, J=6.8 Hz), 2. 9 8-3. 00 (2 H, m), 3. 24-3. 28 (1 H, m), 3. 95 (1 H, dd, J=9.1, 9. 1 Hz), 4. 37-4. 46 (1 H, m), 5. 4 2 (1 H, dd, J = 6. 2, 9. 1 Hz), 6. 77 (1 H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 02-7. 13 (4 H, m), 7. 20-7. 23 (1 H, m), 7. 79-7. 82 (2 H, m).

[0217]

実施例 9 1

 $3-\{(2R)-2-[(5R)-5-(3-\rho \Box \Box z = n))-2- z = y -1, 3-z = y -1, 3-$

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (9 H, m), 1. 46-1. 61 (3 H, m), 1. 78 (2 H, m), 1. 88-1. 98 (1 H, m), 3. 03 (1 H, dd, J=9. 2, 14. 3 Hz), 3. 18 (1 H, dd, J=10. 2, 12. 5 Hz), 3. 25-3. 27 (2 H, m), 3. 34 (2 H, m), 3. 64-3. 69 (1 H, m), 4. 94 (1 H, dd, J=3. 1, 10. 1 Hz), 7. 09-7. 16 (2 H, m), 7. 26 (1 H, m), 7. 31-7. 39 (3 H, m), 7. 47 (1 H, m), 7. 68 (1 H, m).

[0218]

実施例92~95

実施例91と同様の方法にて以下の実施例92~95の化合物を合成した。

[0219]

実施例92

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1.-31 (9H, m), 1. 46-1. 61 (3H, m), 1. 78 (2H, m), 1. 88-1. 98 (1H, m), 3. 03 (1H, dd, J=9. 2, 14. 3Hz), 3. 18 (1H, dd, J=10. 3, 12. 6Hz), 3. 25-3. 27 (2H, m), 3. 34 (2H, m), 3. 64-3. 69 (1H, m), 4. 94 (1H, dd, J=3. 1, 10. 1Hz), 7. 09-7. 18 (2H, m), 7. 26 (1H, s), 7. 31-7. 39 (3H, m), 7. 47 (1H, s), 7. 68 (1H, dd, J=1. 1, 7. 7Hz).

実施例 9 3

 $3-((2R)-2-\{[(2R)-2-(3-2)] - 2-2 + 2-2$

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 1. 12 (3 H, d, J=6. 2 Hz), 1. 4 0 (9 H, m), 2. 62 (1 H, dd, J=9. 2, 12. 1 Hz), 2. 8 3 (2 H, m), 2. 87 (1 H, dd, J=3. 6, 12. 1 Hz), 3. 0 0-3. 06 (1 H, m), 3. 97 (2 H, m), 4. 50 (1 H, dd, J=3. 5, 9. 1 Hz), 7. 05-7. 24 (6 H, m), 7. 35 (1 H, s), 7. 61 (1 H, d, J=7. 7 Hz), 8. 78 (1 H, brs).

[0220]

実施例 9 4

口酢酸塩

1 HNMR (CD₃OD) δ : 0. 68 (3 H, d, J=6. 2 Hz), 1. 3 1 (3 H, d, J=6. 5 Hz), 1. 3 6 (3 H, d, J=6. 2 Hz), 1 . 57-1. 69 (2 H, m), 2. 17-2. 39 (2 H, m), 3. 04 (1 H, dd, J=9. 0, 14. 3 Hz), 3. 17 (1 H, dd, J=10. 2, 12. 6 Hz), 3. 24-3. 34 (2 H, m), 3. 64-3. 69 (1 H, m), 4. 24-4. 28 (1 H, m), 4. 49-4. 52 (1 H, m), 4. 93 (1 H, dd, J=3. 2, 10. 1 Hz), 7. 13 (1 H, dd, J=7. 8, 8. 4 Hz), 7. 24-7. 27 (2 H, m), 7. 31-7. 40 (3 H, m), 7. 46-7. 47 (1 H, m), 7. 71 (1 H, dd, J=0. 8, 7. 9 Hz).

[0221]

実施例 9 5

[0222]

参考例 4 9

カルバミン酸tertブチル

窒素気流下、3- | (2R)-2-[(5R)-5-(3-クロロフェニル) -2-3+1-1, 3-3+4+1/19 (ロピル) -1H-4ンド ールー7ーカルボン酸(504mg, 1.26mmol)のトルエン(25mL)とt-ブチルアルコール(12.5mL)溶液に、ジフェニルホスホリルアジ ド $(379 \mu L, 1.76 mmol)$ とトリエチルアミン $(245 \mu L, 1.7$ 6 mm o 1) を加えて、室温で30分、100℃で5時間撹拌した。反応液を飽 和塩化アンモニウム水溶液にあけて、酢酸エチルで分配抽出した。有機層を飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生 成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサンー酢酸エチル=2: 1→1:1) で分離精製して、表題化合物 (427mg, 72%) を得た。 ¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 5 6 (9 H, s), 2.96 (2 H, d, J=7.0 Hz), 3.22 (1 H, d)d, J = 8.6, 6.8 Hz), 3.80 (1 H, t, J = 8.8 Hz), 4. 37-4.36 (1 H, m), 5.33 (1 H, dd, J=8.9, 6.8 Hz), 6. 68 (1H, brd, J=6.8Hz), 6. 74 (1H, brs), 6. 87 (1H, d, J=7.6Hz), 6. 96 (1H, dd, J=7.9, 7. 6 Hz), 7. 0.2 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 7. 10-7.17 (2 H, m), 7. 2 2 - 7. 2 4 (1 H, m), 7. 3 5 (1 H, d, J = 7. $9 \, \text{Hz}$), 9. 78 (1H, brs).

[0223]

参考例 5 0

窒素気流下、3-((2R)-2-((5R)-5-(3-クロロフェニル) -2-オキソー1, 3-オキサゾリジン-3-イル)プロピル)-1H-インド -ル-7-イルカルバミン酸tertブチル(419.2mg, 0.894mm o1)のメタノール(2mL)溶液に、10%塩酸メタノール溶液(10mL) を加えて、室温で21時間撹拌した。溶媒を留去し、残渣を飽和アンモニアクロロホルムー水で分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(飽和アンモニアクロロホルム溶液ーメタノール= $1:0\rightarrow20:1$)で分離精製して、表題化合物(299mg,90%)を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 33 (3H, d, J=6.8Hz), 2. 9 3 (2H, d, J=7.6Hz), 3. 24 (1H, dd, J=8.6, 6.8 Hz), 3. 81 (1H, t, J=8.8Hz), 4. 42-4.51 (1H, m), 5. 31 (1H, dd, J=9.0, 6.8Hz), 6. 55 (1H, dd, J=7.3, 0.6Hz), 6. 71 (1H, d, J=7.8Hz), 6. 91 (1H, t, J=7.9, 7.5Hz), 7. 00 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 02-7.06 (2H, m), 7.16-7.19 (1H, m), 8. 32 (1H, s).

[0224]

参考例 5 1

N-(3-((2R)-2-((5R)-5-(3-クロロフェニル)-2-オキソー1,3-オキサゾリジン-3-イル)プロピル)-1H-インドール-7-イル)プロパン酸アミド

窒素気流下、(5R) -3-((1R) -2-(7-アミノ-1H-インドール-3-イル) -1-メチルエチル) -5-(3-クロロフェニル) -1, 3-オキサゾリジン-2-オン (28.4 mg, 0.0768 mm o 1) のテトラヒドロフラン (1 m L) 溶液に、トリエチルアミン (13.5 μ L, 0.0969 mm o 1) とプロピオニルクロリド (8 μ L, 0.0921 mm o 1) を加えて、室温で1時間撹拌した。反応液を水にあけて酢酸エチルで分配抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物を分取薄層クロマトグラフィー (n-ヘキサン-酢酸エチル=1:1) で分離精製して表題化合物 (34.3 mg, 収率100%) を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 21 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 2 3 (3H, d, J=6. 8Hz), 2. 40 (2H, q, J=7. 5Hz), 2 . 86 (2H, d, J=7. 4Hz), 3. 19 (1H, dd, J=8. 5, 7 . 0Hz), 3. 74 (1H, t, J=8. 8Hz), 4. 29-4. 38 (1 H, m), 5. 26 (1H, dd, J=8. 8, 7. 0Hz), 6. 78-6. 82 (2H, m), 6. 86-6. 93 (2H, m), 7. 01-7. 02 (1 H, m), 7. 08 (1H, dd, J=7. 9, 7. 7Hz), 7. 14-7. 17 (1H, m), 7. 31 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 72 (1H, s), 9. 74 (1H, s).

[0225]

実施例 9 6

N-(3-((2R)-2-(((2R)-2-(3-クロロフェニル)-2-ヒドロキシエチル) アミノ) プロピル) -1H-インドール-7-イル) プロパン酸アミド

N-(3-((2R)-2-((5R)-5-(3-クロロフェニル)-2ーオキソー1,3ーオキサゾリジン-3ーイル)プロピル)ー1Hーインドールー7ーイル)プロパン酸アミド(28.4 mg,0.0666 mmol)のエタノール(1 mL)溶液に、5規定水酸化ナトリウム水溶液(0.2 mL)を加えて室温で15時間、60℃で11時間撹拌した。エタノールを留去し、飽和重曹水とクロロホルムを加えて分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をHPLC分取(水ーアセトニトリルートリフルオロ酢酸)、分取薄層クロマトグラフィー(1st;飽和アンモニアクロロホルム溶液ーメタノール=10:1、2 nd;クロロホルムーメタノール=10:1)で分離精製することにより表題化合物(3.3 mg,12.5%)を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 09 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 2 4 (3H, t, J=7. 6Hz), 2. 45 (2H, q, J=7. 6Hz), 2 . 58 (1H, dd, J=12. 2, 9. 3Hz), 2. 79-2. 83 (3H, m), 2. 98-3. 04 (1H, m), 4. 48 (1H, dd, J=9. 3, 3. 4Hz), 6. 70 (1H, d, J=7. 4Hz), 6. 94 (1H, t, J=7. 7Hz), 6. 99 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 07-7. 16 (3H, m), 7. 24 (1H, s), 7. 35 (1H, d, J=7. 8H z), 7. 48 (1H, brs), 9. 78 (1H, brs).

[0226]

参考例 5 2

テトラヒドロー4 Hーピランー4、4ージカルボン酸

テトラヒドロー 2 Hーピランー 4 , 4 ージカルボン酸ジエチル(4 . 0 4 g , 2 0 mm o 1)を 3 0 %水酸化ナトリウム水溶液(1 0 mL)に懸濁し、室温で 2 8時間撹拌した。反応液を濃塩酸により p H 1 に調節し、水と酢酸エチルを加えて分配し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物に、酢酸エチル(3 0 mL)を加えてリパルプ洗浄し、固体を濾取した。固体を乾燥することによりテトラヒドロー 4 Hーピランー 4 , 4 ージカルボン酸(3 . 1 9 g , 1 8 . 3 mm o 1 , 9 2 %)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1. 90 (4 H, t, J=5. 3 Hz), 3. 55 (4 H, t, J=5. 3 Hz), 12. 93 (2 H, s).

[0227]

参考例 5 3

テトラヒドロー2 Hーピランー4 ーカルボン酸

テトラヒドロー4 Hーピランー4, 4ージカルボン酸(1.01g, 5.80 mmol)を185 \mathbb{C} で1時間撹拌した。反応残渣にトルエン(5 mL)を加えて結晶化することによりテトラヒドロー2 Hーピランー4ーカルボン酸(480.6 mg, 3.69 mmol, 64%)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1. 48-1. 58 (2H, m), 1. 7 0-1. 74 (2H, m), 2. 42-2. 48 (1H, m), 3. 29-3. 36 (2H, m), 3. 78-3. 83 (2H, m), 12. 22 (1H, s)

[0228]

実施例97

ヘキサンカルボン酸アミド・トリフルオロ酢酸塩

(5 R) -3-((1 R) -2-(7-アミノ-1 H-インドール-3-4 N)) -1-メチルエチル) -5-(3-クロロフェニル) -1 , 3-オキサゾリジン-2-オン(30 mg , 0.08 mmo 1) 、シクロヘキサンカルボン酸 (15 mg , 0.12 mmo 1) 、ビス(2-オキソ-3-オキサゾリジニル)ホスフィン酸クロリド (31 mg , 0.12 mmo 1) およびトリエチルアミン (0.033 mL , 0.24 mmo 1) のテトラヒドロフラン (2 mL) 溶液を室温で2.5時間攪拌した。反応液を飽和重曹水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥して濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=20:1)で精製した。精製後の残渣および水酸化カリウム (0.5 g) のエタノール (2 mL) /水 (1 mL) 溶液を80℃で3.5時間攪拌した。反応液を塩酸で酸性にしたのち、HPLC分取(トリフルオロ酢酸ーアセトニトリルー水)で分離精製して、表題化合物(29 mg , 収率65%)を得た。

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 28-1. 43 (3 H, m), 1. 31 (3 H, d, J=6. 5 Hz), 1. 57-1. 61 (2 H, m), 1. 73-1. 76 (1 H, m), 1. 85-1. 89 (2 H, m), 1. 96-2. 02 (2 H, m), 2. 47-2. 51 (1 H, m), 3. 02 (1 H, dd, J=9. 0, 14. 3 Hz), 3. 16 (1 H, dd, J=10. 1, 12. 6 Hz), 3. 12-3. 27 (2 H, m), 3. 62-3. 68 (1 H, m), 4. 92 (1 H, dd, J=3. 2, 9. 9 Hz), 7. 04 (1 H, dd, J=7. 7, 7. 7 Hz), 7. 15 (1 H, dd, J=0. 6, 7. 5 Hz), 7. 21 (1 H, s), 7. 30-7. 38 (3 H, m), 7. 44-7. 46 (2 H, m).

[0229]

実施例98

N-(3-((2R)-2-(((2R)-2-(3-クロロフェニル)-2-ヒドロキシエチル)アミノ)プロピル)-1H-インドール-7-イル)テトラ ヒドロ-2H-ピラン-4-カルボン酸アミド・トリフルオロ酢酸塩 実施例97と同様の方法にて表題化合物を合成した。

1 HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 8 5-1. 98 (4H, m), 2. 74-2. 80 (1H, m), 3. 02 (1H, dd, J=8. 9, 14. 3Hz), 3. 16-3. 28 (3H, m), 3. 49-3. 55 (2H, m), 3. 63-3. 68 (1H, m), 4. 01-4. 06 (2H, m), 4. 93 (1-H, m), 7. 05 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 7. 14 (1H, d, J=0. 8, 7. 5Hz), 7. 30 -7. 38 (3H, m), 7. 45 (1H, m), 7. 47 (1H, dd, J=0. 8, 7. 9Hz).

[0230]

実施例 9 9

N-(3-((2R)-2-(((2R)-2-(3-クロロフェニル)-2-ヒドロキシエチル)アミノ)プロピル)-1H-インドールー7-イル)-1-メチルピペラジン-4-カルボン酸アミド・トリフルオロ酢酸塩

(5 R) -3- ((1 R) -2- (7-アミノ-1 H-インド-ル-3-イル) -1-メチルエチル)-5- (3-クロロフェニル)-1, 3-オキサブリジン-2-オン (30 m g, 0.08 mm o l)、N-メチルピペリジン-4-カルボン酸 (34 m g, 0.24 mm o l)、1-エチル-3- (3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(46 m g, 0.24 mm o l)、1-ヒドロキシベンブトリアゾール(32 m g, 0.24 mm o l)、1-ヒドロキシベンブトリアゾール(32 m g, 0.24 mm o l)、1-ヒドロキシベンブトリアゾール(10 m g, 10 m g,

1 HNMR (CDC13) \$: 1. 12 (3 H, d, J=6. 2 Hz), 1. 9
0-2. 07 (6 H, m), 2. 32 (3 H, s), 2. 36 (1 H, m), 2
. 61 (1 H, dd, J=9. 2, 12. 1 Hz), 2. 81-2. 88 (3 H, m), 2. 96-3. 05 (3 H, m), 4. 49 (1 H, dd, J=3. 6, 9. 2 Hz), 6. 75 (1 H, d, J=7. 4 Hz), 7. 01 (1 H, dd, J=7. 8, 7. 8 Hz), 7. 0-5 (1 H, d, J=2. 1 Hz), 7.
15-7. 18 (1 H, m), 7. 19-7. 23 (2 H, m), 7. 33 (1 H, s), 7. 42 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 7. 57 (1 H, s), 9
. 88 (1 H, brs).

[0231]

参考例 5 4

 $3-[(2R)-2-(\{(2R)-2-\{4-(ベンジルオキシ)-3-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル<math>\}-2-[($ トリエチルシリル)オキシ]エチル $\}$ アミノ)プロピル]-1 H-インドール-7-カルボン酸メチル

(R) -N-[2-ベンジルオキシ-5-(2-ヨード-1-トリエチルシリルオキシエチル) フェニル] メタンスルホンアミド (2.09g, 3.72mm o 1)、(R) -3-(2-アミノプロピル) -1 H-インドールー7ーカルボン酸メチル (1.00g, 3.72mm o 1)、ジイソプロピルエチルアミン(1.9m1,11.2mm o 1)のテトラヒドロフラン(30m1)ーアセトニトリル(20m1)混合溶液を封管中、110℃で18時間攪拌した。放冷後、反応液に飽和重曹水、飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮してた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=100/1から100/4)で精製して、表題化合物(1.05g、収率42%)を得た。

1 HNMR (CDC13) δ : 0. 42 (6 H, m), 0. 73 (12 H, m), 2. 83 (3 H, s), 3. 00 (5 H, m), 3. 93 (3 H, s), 5. 05 (2 H, s), 5. 06 (1 H, m), 6. 7-7. 5 (11 H, m), 7. 77 (1 H, d, J = 7. 7 Hz), 7. 86 (1 H, d, J = 7. 4 Hz), 9. 62 (1 H, b r).

[0232]

参考例 5 5

 $3-\{(2R)-2-[((2R)-2-\{4-(ベンジルオキシ)-3-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル<math>\}$ -2-ヒドロキシエチル)アミノ]プロピル $\}$ -1H-インドール-7-カルボン酸

3-[(2R)-2-(|(2R)-2-|4-(ベンジルオキシ)-3-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル<math>|-2-[(トリエチルシリル)オキシ] エチル| アミノ)プロピル|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドール|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-1H-4ンドル|-

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 31 (3 H, d, J=6.5 Hz), 1. 5 1 (2 H, br), 1. 71 (4 H, brs), 3. 03 (1 H, dd, J=9 . 1, 14. 2 Hz), 3. 17 (1 H, dd, J=10.1, 12.5 Hz) , 3. 25 (2 H, m), 3. 65 (1 H, m), 3. 70 (2 H, br), 4 . 95 (1 H, dd, J=3.2, 10.1 Hz), 7. 15 (2 H, m), 7 . 27 (1 H, s), 7. 34 (3 H, m), 7. 48 (1 H, s), 7. 71 (1 H, dd, J=2.2, 6.9 Hz).

[0233]

実施例100

 $N-\{2-ヒドロキシ-5-[(1R)-1-ヒドロキシ-2-(\{(1R)-1-メチル-2-[7-(ピロリジン-1-イルカルボニル)-1H-インドール-3-イル] エチル アミノ) エチル] フェニル メタンスルホンアミド・トリフルオロ酢酸塩$

3- $\{(2R)-2-[((2R)-2-\{4-(ベンジルオキシ)-3-[(メチルスルホニル) アミノ] フェニル <math>\{(2R)-2-\{4-(ベンジルオキシ)-3-[((x+2)-2-$

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 29 (3 H, d, J=6.6 Hz), 1. 8 8 (2 H, m), 2. 01 (2 H, m), 2. 93 (3 H, s), 3. 02 (1 H, d d, J=9.0, 14.3 Hz), 3. 20 (2 H, m), 3. 27 (1 H, m), 3. 43 (2 H, m), 3. 64 (3 H, m), 4. 83 (1 H, m), 6. 89 (1 H, d, J=8.3 Hz), 7. 1-7. 2 (2 H, m), 7. 25 (2 H, m), 7. 39 (1 H, d, J=2.1 Hz), 7. 71 (1 H, d d, J=0.9, 7.9 Hz).

[0234]

実施例101~104

実施例100と同様の方法にて以下の実施例101~127の化合物を合成した。

[0235]

実施例101

ルー3ーイル] エチル アミノ) エチル] フェニル メタンスルホンアミド・トリフルオロ酢酸塩

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 30 (3H, d, J=6.6Hz), 1. 5 -1. 7 (6H, m), 2. 92 (3H, s), 3. 02 (1H, dd, J=9) . 0, 14. 3Hz), 3. 20 (2H, m), 3. 27 (1H, m), 3. 4 0 (2H, brs), 3. 65 (1H, m), 3. 70 (2H, brs), 4. 83 (1H, m), 6. 89 (1H, d, J=8. 3Hz), 7. 1-7. 2 (3H, m), 7. 26 (1H, s), 7. 39 (1H, d, J=2.1Hz), 7. 70 (1H, dd, J=2.2, 6.8Hz).

[0236]

実施例102

 $N-\{2-ヒドロキシ-5-[(1R)-1-ヒドロキシ-2-(\{(1R)-1-メチル-2-[7-(モルホリン-4-イルカルボニル)-1H-インドール-3-イル] エチル アミノ エチル フェニル メタンスルホンアミド・トリフルオロ酢酸塩$

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 30 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 9 3 (3H, s), 3. 02 (1H, dd, J=9.0, 14.3Hz), 3. 2 0 (2H, m), 3. 27 (1H, m), 3. 65 (9H, m), 4. 83 (1 H, m), 6. 89 (1H, d, J=6.9Hz), 7. 1-7. 2 (3H, m), 7. 28 (1H, s), 7. 39 (1H, d, J=2.1Hz), 7. 71 (1H, dd, J=1.2, 7. 7Hz).

[0237]

実施例103

 $N-(2-ヒドロキシ-5-\{(1R)-1-ヒドロキシ-2-[((1R)-1-メチル-2-\{7-[(4-メチルピペラジン-1-イル) カルボニル]-1H-インドール-3-イル エチル) アミノ] エチル フェニル メタンスルホンアミド・2トリフルオロ酢酸塩$

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 30 (3H, d, J=6. 5Hz), 2. 9 3 (3H, s), 2. 93 (3H, s), 3. 02 (1H, dd, J=9. 1, $14.\ 3\,H\,z)$, $3.\ 2\,0\ (2\,H,\ m)$, $3.\ 2\,7\ (1\,H,\ m)$, $3.\ 4\,5\ (4\,H,\ m)$, $3.\ 6\,5\ (2\,H,\ m)$, $4.\ 8\,3\ (1\,H,\ m)$, $6.\ 8\,9\ (1\,H,\ d$, $J=8.\ 3\,H\,z)$, $7.\ 1\,1\ (1\,H,\ d\,d,\ J=2.\ 2,\ 8.\ 4\,H\,z)$, $7.\ 1\,8\ (1\,H,\ t,\ J=7.\ 8\,H\,z)$, $7.\ 2\,7\ (1\,H,\ m)$, $7.\ 3\,1\ (1\,H,\ s)$, $7.\ 3\,7\ (1\,H,\ d,\ J=2.\ 1\,H\,z)$, $7.\ 7\,7\ (1\,H,\ d\,d,\ J=1$.

[0238]

実施例104

 $3-\{(2R)-2-[((2R)-2-E)^2-2-\{4-E)^2-2-(3-E)^$

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 30 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 9 2 (3H, s), 3. 02 (4H, m), 3. 20 (5H, m), 3. 25 (1 H, m), 3. 40 (2H, brs), 3. 65 (1H, m), 4. 84 (1H, d, J=4.8, 8.3Hz), 6. 89 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 1-7. 2 (3H, m); 7. 27 (1H, s), 7. 38 (1H, d, J=2.1Hz), 7. 70 (1H, dd, J=1.2, 7.8Hz).

[0239]

参考例 5 9

N-(3- $\{(1R)$ -2- \exists -ド-1-[(トリエチルシリル) オキシ] エチル $\}$ フェニル) メタンスルホンアミド

N-[3-(2-ブロモアセチル)フェニル]メタンスルホンアミドを用いて、参考例 5、参考例 6、参考例 7 と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC13) δ : 0. 54-0. 61 (6H, m), 0. 91 (9 H, t, J=7. 7Hz), 3. 01 (3H, s), 3. 33 (2H, d, J=6. 1Hz), 4. 75 (1H, t, J=5. 8Hz), 7. 15-7. 18 (2H, m), 7. 22-7. 23 (1H, m), 7. 33 (1H, dd, J=7. 9, 7. 9Hz).

[0240]

実施例105

N, $N-ジェチル-3-\{(2R)-2-[((2R)-2-ヒドロキシ-2-43-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル<math>\{x+y\}$ アミノ $\{x+y\}$ $\{x+y\}$

 $N-(3-\{(1R)-2-3-F-1-[(F)-2-5-1-(F$

¹ HNMR (CDCl₃) δ : 1. 15 (3H, d, J=6. 1Hz), 1. 2 6 (6H, t, J=7. 0Hz), 2. 59 (1H, dd, J=5. 0, 11. 8Hz), 2. 69-2. 76 (2H, m), 2. 82-2. 87 (1H, m), 2. 86 (3H, s), 2. 95-3. 03 (1H, m), 3. 53 (4H, m), 4. 45 (1H, dd, J=5. 0, 7. 9Hz), 6. 85 (1H, m), 6. 99 (1H, m), 7. 03-7. 07 (3H, m), 7. 14-7. 19 (2H, m), 7. 58 (1H, dd, J=0. 6, 7. 9Hz), 9. 0 0 (1H, brs).

[0241]

実施例106

¹ HNMR (CD₃OD) δ:1. 08 (3 H, d, J=6. 5 Hz), 1. 8 8 (2 H, m), 2. 01 (2 H, m), 3. 22 (2 H, m), 3. 41 (3 H, m), 3. 68 (2 H, t, J=6. 9 Hz), 4. 99 (1 H, d, J= 3. 1 Hz), 6. 76 (2 H, m), 7. 14 (3 H, m), 7. 30 (2 H , m), 7. 72 (1 H, d d, J = 0.9, 7. 9 H z).

[0242]

実施例107

 $3-((2R)-2-\{[(2R)-2-(4-クロロフェニル)-2-ヒドロキシエチル] アミノ\ プロピル)-N, N-ジエチル<math>-1H-$ インドール-7-カルボン酸アミド

(R) -4-クロロスチレンオキシドを用いて、実施例9と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 1. 12 (3 H, d, J=6. 2 Hz), 1. 2 7 (6 H, t, J=7. 1 Hz), 2. 61 (1 H, dd, J=9. 2, 12. 1 Hz), 2. 83-2. 87 (m, 3 H), 3. 00-3. 05 (1 H, m), 3. 55 (4 H, q, J=6. Hz), 4. 51 (1 H, dd, J=3. 6, 9. 1 Hz), 7. 04-7. 10 (2 H, m), 7. 21-7. 31 (5 H, m), 7. 63 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 8. 91 (1 H, b r s).

[0243]

参考例 5 6

N, N-ジエチル-2-(2-ニトロフェニル)アセトアミド

2-ニトロフェニル酢酸を用いて、参考例 14と同様の方法にて表題化合物を 合成した。

¹ HNMR (CDC13) δ : 1. 14 (3 H, t, J=7. 1 Hz), 1. 3 0 (3 H, t, J=7. 2 Hz), 3. 38-3. 46 (4 H, m), 4. 05 (2 H, s), 7. 34 (1 H, dd, J=1. 1, 7. 6 Hz), 7. 42-7. 46 (1 H, m), 7. 55-7. 59 (1 H, m), 8. 09 (1 H, dd, J=1. 3, 8. 2 Hz).

[0244]

参考例 5 7

N, N-ジエチル-2- (1 H-インドール-7-イル) アセトアミド N, N-ジエチル-2- (2-ニトロフェニル) アセトアミド (8 7. 2 g, 0.369mol) をテトラヒドロフラン (1.5 L) に溶解し、-70℃に冷 却した。臭化ビニルマグネシウム/テトラヒドロフランの1モル溶液(1.11 L, 1.11mol)を滴下した。滴下終了後-50℃でさらに5時間撹拌した。反応液を塩化アンモニウム水溶液へ注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム、ヘキサン/酢酸エチル=4/1)で精製して、表題化合物(4.02g,収率5%)を得た。 $1 \text{HNMR} (\text{CDCl}_3) \delta:1.05 (3 \text{H, t, J}=7.1 \text{Hz}), 1.1 3 (3 \text{H, t, J}=7.2 \text{Hz}), 3.33 (2 \text{H, q, J}=7.1 \text{Hz}), 3.42 (2 \text{H, q, J}=7.2 \text{Hz}), 3.94 (2 \text{H, s}), 6.52-6.53 (1 \text{H, m}), 6.96 (1 \text{H, d, J}=7.0 \text{Hz}), 7.04 (1 \text{H, dd, J}=7.4, 7.6 \text{Hz}), 7.23-7.26 (2 \text{H, m}), 7.57 (1 \text{H, d, J}=7.8 \text{Hz}), 10.05 (1 \text{H, brs}).$

[0245]

参考例 5 8

2 — $\{3-[(2R)-2-r ミノプロピル]-1H-インドール-7-イル\}$ — N. N-ジェチルアセトアミド

N, N-ジエチル-2-(1H-インドール-7-イル)アセトアミドを用いて、参考例4と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 1. 06 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 1 5 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 16 (3H, d, J=6. 3Hz), 2 . 64 (1H, dd, J=8. 2, 14. 0Hz), 2. 87 (1H, dd, J=4. 4, 14. 2Hz), 3. 24-3. 29 (1H, m), 3. 34 (2H, q, J=7. 1Hz), 3. 92 (2H, s), 6. 97 (1H, d, J=7. 2Hz), 7. 04 (1H, dd, J=7. 1, 7. 8Hz), 7. 07 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 53 (1H, d, J=7. 9Hz), 9. 88 (1Hbrs).

[0246]

実施例108

 $2 - [3 - ((2R) - 2 - | [(2R) - 2 - (3 - \beta \Box \Box \Box \Box \Box \Box)] - 2 -$

 $\mathbb{C}[V] = \mathbb{C}[V] = \mathbb{C$

 $2-\{3-[(2R)-2-r$ ミノプロピル] -1 H-インドール-7-イル -N, N-ジエチルアセトアミド $(1.0g, 3.48 \, \mathrm{mmol})$ のジメチルスルホキシド $(5\,\mathrm{mL})$ 溶液にN-トリメチルシリルアセトアミド $(0.50\,\mathrm{g}, 3.83 \, \mathrm{mmol})$ を加え、室温で1時間攪拌した。反応液に (R)-(+)-3-20 ロロスチレンオキシド $(0.89 \, \mathrm{mL}, 6.96 \, \mathrm{mmol})$ を加え、 $10\,\mathrm{C}$ で2時間攪拌した。冷却後、2規定塩酸($5\,\mathrm{mL}$)を加え、室温で0.5時間攪拌した。飽和重曹水および飽和食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(飽和アンモニアクロロホルム溶液)で精製し、表題化合物($0.90\,\mathrm{g}$, 収率 $5\,9$ %)を得た。

1 HNMR (CDC13) δ:1. 06 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 1 2 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 14 (3H, t, J=7. 2Hz), 2 . 62 (1H, dd, J=9. 2, 12. 1Hz), 2. 82-2. 90 (3H, m), 3. 01-3. 06 (1H, m), 3. 34 (2H, q, J=7. 1Hz), 3. 43 (2H, q, J=7. 2Hz), 3. 92 (2H, s), 4. 5 0 (1H, dd, J=3. 6, 9. 1Hz), 6. 97 (1H, d, J=7. 0Hz), 7. 03-7. 07 (2H, m), 7. 16-7. 25 (3H, m), 7. 33-7. 34 (1H, m), 7. 51 (1H, d, J=7. 9Hz), 9. 90 (1H, brs).

[0247]

参考例 5 9

(1R) - 2 - (7 - (ベンジルオキシ) - 1H - インドールー3 - イル) - 1 - メチルエチルアミン

参考例4と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 16 (3H, d, J=6. 3Hz), 2. 64 (1H, dd, J=14. 1, 8. 2Hz), 2. 86 (1H, d, J=14. 1, 4. 9Hz), 3. 24-3. 32 (1H, m), 6. 73 (1H, d

, J = 7.7 Hz), 7.01-7.04(2 H, m), 7.24(1 H, d), J = 8 Hz), 7.34-7.43(3 H, m), 7.47-7.49(2 H, m), 8.30(1 H, s).

[0248]

参考例60

-(2R) -N-(-(1R) -2-(7-(ベンジルオキシ) -1H-インドール <math>-3- -(1R) -(1R)

(1 R) -2-(7-(ベンジルオキシ) -1 H-インドール-3-イル) -1-メチルエチルアミン(5.0g,17.8 mm o 1) のテトラヒドロフラン(100 mL) 溶液に氷冷撹拌下、(R) -2-ヒドロキシ-2-(3-ピリジル) 酢酸・硫酸塩(4.68g,11.6 mm o 1)、トリエチルアミン(3.22 mL,23.1 mm o 1)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド・塩酸塩(4.78g,24.9 mm o 1)、および1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(3.36g,24.9 mm o 1)を順次加え、室温にて2時間半、攪拌した。反応混合物を飽和重曹水と水との1:1混合液(100 mL)にて希釈後、酢酸エチル(2 x 100 mL)にて抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水と水との1:1混合液(100 mL)にて洗浄し、硫酸マグネシウムにて乾燥、濾別後、濾液を減圧濃縮した。得られた淡褐色固体をクロロホルム80 mLに分散し、不溶の白色固体を濾取、40 mLのクロロホルムにて洗浄後、減圧乾燥して表題化合物(6.38g,収率86%)を得た。

1 HNMR (CDC13) δ : 1. 20 (3 H, d, J=6.6 Hz), 2. 8 5 (1 H, d d, J=14.6, 5.5 Hz), 2. 91 (1 H, d d, J=14.6, 6.1 Hz), 4. 32-4. 39 (1 H, m), 4. 96 (1 H, s), 5. 20 (2 H, s), 5. 97 (1 H, d, J=8.2 Hz), 6. 72 (1 H, d, 7.8 Hz), 6. 73 (1 H, s), 7. 00 (1 H, d d, J=8.0, 7.8 Hz), 7. 13 (1 H, d, J=8.0 Hz), 7. 20 (1 H, d, J=7.9, 4.8 Hz), 7. 38-7. 44 (3 H, m), 7. 48-7. 50 (2 H, m), 7. 59 (1 H, d d d, J=7.9, 2.2,

1. 6 Hz), 8. 34 (1 H, b rs), 8. 53 (1 H, d d, J=4.8, 1. 6 Hz), 8. 57 (1 H, d, J=2.2 Hz).

[0249]

参考例 6 1

(1R) −2−(((1R) −2−(7−(ベンジルオキシ) −1H−インドール−3−イル) −1−メチルエチル) アミノ) −1−ピリジン−3−イルエタノール

(2R) -N-((1R) -2-(7-(ベンジルオキシ) -1H-インドール-3-イル) -1-メチルエチル) -2-ヒドロキシー2-ピリジンー3ーイルアセトアミド(283mg, 0.681mmol)のテトラヒドロフラン(15mL)溶液に、2Mボランジメチルスルフィド錯体テトラヒドロフラン溶液(2.04mL, 4.09mmol)を加えて、3時間加熱還流した。反応液に10%塩化水素メタノール溶液(30mL)を加えて30分攪拌し、溶媒を留去した。残渣に飽和重曹水とクロロホルムを加えて分配した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去することにより得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(飽和アンモニアクロロホルム溶液ーメタノール=100:1)で分離精製して表題化合物(184.8mg,収率68%)を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 13 (3H, d, J=6. 2Hz), 2. 65 (1H, dd, J=12. 1, 9. 2Hz), 2. 77-2. 88 (3H, m), 3. 01-3. 08 (1H, m), 4. 54 (1H, dd, J=9. 2, 3. 6Hz), 5. 19 (2H, s), 6. 72 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 97 (1H, d, J=2..1Hz), 7. 02 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 20-7. 22 (2H, m), 7. 33-7. 41 (3H, m), 7. 46-7. 48 (2H, m), 7. 63-7. 66 (1H, m), 8. 45-8. 50 (3H, m).

[0250]

参考例 6 2

 $(1R) - 2 - (7 - (\checkmark)) + (7 +) - (7$

(1R) - 2 - (((1R) - 2 - (7 - (ベンジルオキシ) - 1H - インドールー3ーイル) ー1ーメチルエチル) アミノ) ー1ーピリジンー3ーイルエタ ノール $(182 \,\mathrm{mg},\ 0.\ 453 \,\mathrm{mmol})$ のテトラヒドロフラン $(5 \,\mathrm{mL})$ 溶 液に、二炭酸ジーtertーブチル (148mg, 0.677mmol) を加え て室温で1日攪拌した。 反応液を濃縮せずそのままシリカゲルカラムクロマトグ 2) で分離精製して表題化合物 (205.4 mg, 収率91%) を得た。 1 H-NMR (CDC13) δ :1. 27 (3H, d, J=6. 9Hz), 1. 29 (9 H, s), 2.79-2.85 (2 H, m), 3.10 (1 H, m),3. 59-3. 65 (1 H, m), 4. 26-4. 31 (1 H, m), 4. 69(1H, m), 5. 20 (2H, s), 5. 55 (1H, s), 6. 72 (1H , d, J = 7.6 Hz), 6.88 (1H, brs), 7.02 (1H, dd, J=8.0, 7.5Hz), 7.20(1H, d, J=7.5Hz), 7.26-7.32(1 H, m), 7.32-7.41(3 H, m), 7.44-7.52(2H, m), 7. 74(1H, m), 8. 27(1H, s), 8. 51-8.53(3H, m):

[0251]

参考例 6 3

(1R) - 2 - (7 - (ベンジルオキシ) - 1H - インドール - 3 - イル) - 1-メチルエチル ((2R) - 2 - ピリジン - 3 - イル - 2 - ((トリエチルシリル) オキシ) エチル) カルバミン酸 tert - ブチル

窒素気流下, (1R)-2-(7-(ベンジルオキシ)-1H-インドール-3-イル)-1-メチルエチル((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチル)カルバミン酸 <math>tert-ブチル(8.05g,16.1mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド(60mL)溶液に、イミダゾール(4.37g,64.2mmol)と塩化トリエチルシラン(5.44mL,32.1mmol)を加えて、室温で3時間攪拌した。反応液を水にあけて酢酸エチルで分

配抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-00キサンー酢酸エチル= $5:1\rightarrow 3:1$)で分離精製して表題化合物(7.940 g, 収率8.0%)を得た。

IR (ATR/FT-IR, cm⁻¹): 1682, 1578, 1500, 14

54, 1404, 1365, 1330, 1257, 1238, 1164, 108

3, 1025, 1003.

[0252]

参考例 6 4

(1R) - 2 - (7 - ヒドロキシ-1H - インドール-3 - イル) - 1 - メチル エチル ((2R) - 2 - ピリジン-3 - イル-2 - ((トリエチルシリル) オキシ) エチル) カルバミン酸 tert-ブチル

 $(1\,R)-2-(7-(ベンジルオキシ)-1\,H-インドールー3-イル)-1-メチルエチル((2\,R)-2-ピリジン-3-イルー2-((トリエチルシリル)オキシ)エチル)カルバミン酸 <math>t\,e\,r\,t-$ ブチル(2.5 g, 4.06 m mol)のメタノール(50 mL)溶液に、リン酸標準緩衝液($p\,H\,6$.86,2.5 mL)と10%パラジウム炭素(50% wet,2.5 g)を加えて、水素気流下室温で1.5時間攪拌した。反応液をセライトろ過し、濾液の溶媒を減圧留去した。残渣に水と酢酸エチルを加えて分配し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサンー酢酸エチル=3:1→3:2)で分離精製して表題化合物(1.84 g,収率87%)を得た。

IR $(ATR/FT-IR, cm^{-1})$: 3336, 1681, 1577, 1454, 1430, 1407, 1365, 1331, 1238, 1164, 1083, 1003.

[0253]

実施例109

2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチル) アミノ) プロピル) <math>-1 H-インドールー7-イル) オキシ)

プロパン酸

(1 R) - 2 - (7 - U F U + D - 1 H - A U F - D - 3 - A U) - 1 - A Fルエチル((2R)-2-ピリジン-3-イル-2-((トリエチルシリル)オ キシ) エチル) カルバミン酸tert-ブチル(100mg,0.190mmo 1) のアセトン($10 \, \text{mL}$)溶液に、 $\alpha - \vec{\tau}$ ロモプロパン酸エチル($51.6 \, \text{m}$ g, 0.285mmol)、炭酸カリウム(31.5mg, 0.228mmol)、ヨウ化カリウム (5 m g) を加え、16時間加熱還流した。反応液を放冷後 濾過、濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン/酢酸エチ $\nu = 10/1$ から1/1)で精製し、2-((3-((2R)-((tert-ブトキシカルボニル)((2R)-2-ピリジン-3-イル-2-((トリエチ ル)オキシ)エチル)アミノ)プロピル)-1H-インドール-7-イル)オキ シ) プロパン酸エチル (81.3mg, 収率68%) を得た。 さらに、2-((3-((2R)-((tert-ブトキシカルボニル)((2 (R) - 2 - 2 - 2 - 3 - 4 - 4 - 2 - ((トリエチル) オキシ) エチル) アミノ) プロピル) - 1 H - インドール- 7 - イル) オキシ) プロパン酸エチル (81 . 3 m g, 0. 1 3 0 m m o 1) のエタノール (1. 0 m L) 溶液に、4 規定塩 酸/ジオキサン溶液(1.0mL)を加え、室温で4時間攪拌した。水(1.0 mL) を加えさらに1時間攪拌した後、減圧濃縮し、残渣をエタノール(1.2 5 m L) と水(0.25 m L) の混合液に溶解し、KOH(72.8 m g, 1. 30mmol)を加えた。室温で一晩攪拌後、1N-塩酸とpH緩衝液(pH6 . 8) 用い、中性に調節した。エタノールを減圧留去し、0. 1%トリフルオロ 酢酸水溶液 (2.0mL) を加えた溶液を逆層カラム (商品名:コスモシール7 5 C 1 8 - O P N (ナカライテスク), 0. 1%トリフルオロ酢酸水溶液/メタ ノール=100/0から50/50)で精製し、表題化合物(80.1mg,収 率100%)を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 3 l a n d 1. 3 2 (t o t a l 3 H, d , J=6.5 Hz), 1. 6 6 (3 H, d, J=6.6 Hz), 3. 0 3 (1 H, m), 3. 3 1 (2 H, m), 3. 4 0 (1 H, m), 3. 6 5 (1 H, m), 3. 7 0 (2 H, b r), 4. 9 6 (1 H, m), 5. 2 6 (1 H, m), 6

. 56 (1H, d, J=7.7Hz), 6.94 (1H, t, J=7.9Hz), 7.17 (1H, s), 7.21 (1H, dd, J=1.4, 8.0Hz), 8.01 (1H, dd, J=5.7, 8.0Hz), 8.53 (1H, d, J=8.1Hz), 8.78 (1H, d, J=5.2H), 8.88 (1H, m).

実施例110

N, N-ジエチル-2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチル) アミノ) プロピル) -1H-インドールー7-イル) オキシ) プロパン酸アミド・2トリフルオロ酢酸塩

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 11 (3H, t, J=7. 0Hz), 1. 17 (3H, m), 1. 32 (3H, m), 1. 60 (3H, m), 3. 03 (1H, m), 3. 29 (2H, m), 3. 36 (2H, m), 3. 39 (1H, m), 3. 53 (2H, q, J=6. 4Hz), 3. 67 (1H, m), 5. 19 (1H, m), 5. 30 (1H, m), 6. 59 (1H, dd, J=2. 6, 7. 7Hz), 6. 94 (1H, dd, J=7. 8, 7. 8Hz), 7. 18 (1H, s), 7. 22 (1H, dd, J=1. 4, 7. 9Hz), 7. 91 (1H, dd, J=5. 6, 8. 0Hz), 8. 41 (1H, d, J=8. 1Hz)

, 8. 74 (1H, d, J=5. 1Hz), 8. 78 (1H, m). [0255]

実施例111

2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチル)アミノ)プロピル)-1H-インドール-7-イル)オキシ)-N, N-ジメチルプロパン酸アミド・2トリフルオロ酢酸塩

実施例110と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 32 (3H, m), 1. 60 (3H, m), 2. 97 (3H, s), 3. 03 (1H, m), 3. 19 (3H, s), 3. 27 (2H, m), 3. 35 (1H, m), 3. 69 (1H, m), 3. 52 (1H, m), 5. 38 (1H, m), 6. 53 (1H, dd, J=2. 5, 7. 7Hz), 6. 94 (1H, dd, J=7. 8, 7. 8Hz), 7. 18 (1H, s), 7. 21 (1H, dd, J=2. 5, 8. 0Hz), 7. 98 (1H, m), 8. 48 (1H, m), 8. 78 (2H, m).

[0256]

実施例112

(1R) -2-(((1R) -1-メチル-2-(7-(1-メチル-2-オキソー2-ピペリジン-1-イルエトキシ) -1H-インドール-3-イル) エチル) アミノ) -1-ピリジン-3-イルエタノール・2トリフルオロ酢酸塩 実施例11と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 31 and 1. 32 (total 3 H, d, J=6. 5 Hz), 1. 50 (4 H, m), 1. 60 (3 H, d, J=6. 6 Hz), 1. 65 (2 H, m), 3. 03 (1 H, m), 3. 31 (2 H, m), 3. 38 (1 H, m), 3. 56 (2 H, t, J=5. 3 Hz), 3. 65 (2 H, m), 3. 70 (1 H, m), 5. 23 (1 H, m), 5. 36 (1 H, m), 6. 57 (1 H, dd, J=2. 6, 7. 7 Hz), 6. 95 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 18 (1 H, s), 7. 22 (1 H, dd, J=2. 2, 8. 0 Hz), 8. 01 (1 H, dd, J=5. 7, 8. 0 Hz), 8. 5 3 (1 H, d, J=8. 2 Hz), 8. 80 (2 H, m).

[0257]

実施例113

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 31 and 1. 32 (total 3H, d, J=6.5Hz), 1. 62 (3H, d, J=6.6Hz), 3. 03 (1H, m), 3. 31 (1H, m), 3. 40 (2H, m), 3. 58 (6H, m), 3. 70 (3H, m), 5. 25 (1H, m), 5. 34 (1H, m), 6. 60 (1H, dd, J=1.7, 7.7Hz), 6. 96 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 19 (1H, s), 7. 23 (1H, dd, J=0.9, 7.9Hz), 8. 01 (1H, dd, J=5.7, 8.0Hz), 8. 55 (1H, d, J=8.1Hz), 8. 80 (1H, d, J=5.3Hz), 8. 86 (1H, m).

[0258]

実施例114

実施例109と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 32 (3H, d, J=6.5Hz), 1. 63 (6H, s), 3. 00 (1H, dd, J=9.1, 14.2Hz), 3. 31 (2H, m), 3. 41 (1H, dd, J=4.3, 12.8Hz), 3. 65 (1H, m), 5. 25 (1H, dd, J=3.0, 9.7Hz), 6. 6 3 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 92 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 17 (1H, s), 7. 26 (1H, d, J=7.9Hz), 8. 01 (1H, dd, J=5.7, 8.1Hz), 8. 53 (1H, d, J=8.1Hz), 8. 80 (1H, d, J=5.4Hz), 8. 89 (1H, brs).

[0259]

実施例115

2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシー2-ピリジンー3ーイルエチル)アミノ)プロピル)-1Hーインドールー7ーイル)オキシ)
 -N, N, 2-トリメチルプロパン酸アミド・2トリフルオロ酢酸塩実施例110と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 32 (3 H, d, J=6.5 Hz), 1. 6 8 (6 H, s), 2. 95 (3 H, s), 2. 99 (1 H, d d, J=9.4, 14.2 Hz), 3. 21 (3 H, s), 3. 25-3. 35 (2 H, m), 3. 38 (1 H, d d, J=3.4, 12.8 Hz), 3. 65-3. 69 (1 H, m), 5. 15 (1 H, d d, J=3.2, 10.0 Hz), 6. 43 (1 H, d, J=7.6 Hz), 6. 89 (1 H, t, J=7.9 Hz), 7. 17 (1 H, s), 7. 23 (1 H, d, J=7.7 Hz), 7. 78 (1 H, d d, J=5.3, 8.1 Hz), 8. 28 (1 H, d, J=8.0 Hz), 8. 68 (1 H, d d, J=1.3, 5.3 Hz), 8. 77 (1 H, d, J=1.8 Hz).

[0260]

実施例116

N, Nージエチルー2ー ((3ー((2R) -2ー(((2R) -2ーヒドロキシー2ーピリジンー3ーイルエチル) アミノ) プロピル) -1 Hーインドールー7ーイル) オキシ) -2 -メチルプロパン酸アミド・2トリフルオロ酢酸塩 実施例110と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 0. 88 (3H, t, J=7. 1Hz), 1. 1 1-1. 15 (6H, m), 1. 71 (6H, s), 2. 65 (1H, dd, J =9. 3, 12. 2Hz), 2. 80-2. 83 (2H, m), 2. 92 (1H, dd, J=3. 6, 12. 2Hz), 3. 04-3. 09 (1H, m), 3. 39 (2H, q, J=7. 0Hz), 3. 69 (2H, d, J=7. 1Hz), 4. 54 (1H, dd, J=3. 6, 9. 2Hz), 6. 59 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 92 (1H, t, J=7. 9Hz), 7. 01 (1H, d, J=2.2Hz), 7. 19 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 22-7. 2 4 (1H, m), 7. 65-7. 68 (1H, m), 8. 24 (1H, brs), 8. 50 (1H, dd, J=1.6, 4. 8Hz), 8. 54 (1H, d, J=2.1Hz).

[0261]

実施例117

(1R) - 2 - (((1R) - 2 - (7 - (1, 1 - ジメチル - 2 - オキソ - 2 - ピペリジン - 1 - イルエトキシ) - 1 H - インドール - 3 - イル) - 1 - メチルエチル) アミノ) - 1 - ピリジン - 3 - イルエタノール・2 トリフルオロ酢酸塩

実施例11と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 10 (2 H, brs), 1. 30 (3 H, d, J=6.5 Hz), 1. 47 (4 H, brs), 1. 69 (6 H, s), 2. 97 (1 H, dd, J=9.6, 14.1 Hz), 3. 31 (2 H, m), 3. 45 (1 H, dd, J=3.1, 12.7 Hz), 3. 56 (2 H, brs), 3. 65 (1 H, m), 3. 84 (2 H, brs), 5. 26 (1 H, d, J=3.0, 9.9 Hz), 6. 50 (1 H, d, J=7.7 Hz), 6. 88 (1 H, t, J=7.9 Hz), 7. 17 (1 H, s), 7. 24 (1 H, d, J=14.3 Hz), 8. 80 (2 H, d, J=5.3 Hz), 8. 91 (1 H, s).

[0262]

実施例118

(1R) - 2 - (((1R) - 2 - (7 - (1, 1 - ジメチルー2 - モルホリン - 4 - イルー2 - オキソエトキシ) - 1 H - インドールー3 - イル) - 1 - メチルエチル) アミノ) - 1 - ピリジン-3 - イルエタノール・2 トリフルオロ酢酸塩

実施例11と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 $1 \text{ H-NMR} \text{ (CD}_3 \text{ OD)} \delta$: 1. 30 (3H, d, J=6.5Hz), 1. 71 (6H, s), 3. 00 (1H, dd, J=6.7, 16.4Hz), 3.

2 a

31 (2H, m), 3.45 (1H, dd, J=4.6, 12.8Hz), 3.50 (2H, brs), 3.60 (2H, brs), 3.67 (1H, m), 3.89 (2H, brs), 5.26 (1H, dd, J=3.0, 10.0Hz), 6.53 (1H, d, J=7.7Hz), 6.92 (1H, t, J=7.9Hz), 7.18 (1H, s), 7.25 (1H, d, J=7.9Hz), 8.00 (1H, dd, J=5.6, 8.1Hz), 8.56 (1H, d, J=8.1Hz), 8.80 (1H, d, J=5.3Hz), 8.91 (1H, s).

[0263]

実施例119

ルエチル ((2R)-2-ピリジン-3-イル-2- ((トリエチルシリル)オ キシ) エチル) カルバミン酸 t e r t - ブチル (300 m g, 0.570 m m o 1) のN, N-ジメチルホルムアミド(1.0mL)溶液に、炭酸カリウム(9 8. 5 mg, 0. 7 1 4 mm o 1)、(1 S) - 1 - メチルー 2 - モルホリンー 4-イルー2-オキソエチル 4-メチルベンセンスルホン酸エステル (特開2 000-273085号公報) (196mg, 0.627mmol) を加え、5 0℃で1時間攪拌した。反応液に炭酸カリウム (45mg)、 (1S) -1-メ チルー2ーモルホリンー4ーイルー2ーオキソエチル 4ーメチルベンセンスル ホン酸エステル(120mg)を追加し、60℃で10時間攪拌した。放冷後、 反応液に酢酸エチル(50mL)を加え濾過し、水、飽和食塩水で洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮してた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(クロロホルム/メタノール=100/1から20/1)で精製し、(1 R) -1 - メチル - 2 - (7 - ((1R) - 1 - x + -イル-2-オキソエチル)オキシ)-1H-インドール-3-イル)エチル((2R) -2-ピリジン-3-イル-2- ((トリエチルシリル) オキシ) エチ ル) カルバミン酸 t e r t ーブチル (209 m g, 収率55%) を得た。

さらに、(1R) -1 - \times + ν -2 - (7 - (((1R) -1 - \times + ν -2 - + ν +

 1 H-NMR (CDC13) δ : 1. 14 (3 H, d, J=6.2 Hz), 1. 65 (3 H, d, J=6.6 Hz), 2. 66 (1 H, dd, J=9.3, 12.2 Hz), 2. 83 (2 H, m), 2. 89 (1 H, dd, J=3.6, 12.3 Hz), 3. 05 (1 H, m), 3. 50 (2 H, m), 3. 60 (6 H, m), 4. 54 (1 H, dd, J=3.4, 9.3 Hz), 5. 14 (1 H, q, J=6.7 Hz), 6. 62 (1 H, d, J=7.7 Hz), 6. 99 (1 H, t, J=7.9 Hz), 7. 02 (1 H, m), 7. 24 (1 H, m), 7. 25 (1 H, m), 7. 66 (1 H, dt, J=1.7, 7.9 Hz), 8. 49 (1 H, dd, J=1.6, 4.8 Hz), 8. 52 (1 H, d, J=2.2 Hz), 8. 70 (1 H, brs).

[0264]

実施例120

(2R)-2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-E))-2-E))-2-(((2R)-2-E))-2-E) ピリジン-3-(((2R)-2-(((2R)-2-E))-2-E)) プロピル) -1H-(((2R)-2-E)) プロパン酸・(2R)-2-(((2R)-2-E)) プロパン酸・(2R)-2-(((2R)-2-E)) プロパン酸・(2R)-2-(((2R)-2-E))

 $(1\,R)-2-(((1\,R)-1-$ メチルー $2-(7-((1\,R)-1-$ メチルー2-モルホリンー4-イルー2-オキソエトキシ $)-1\,H-$ インドールー3-イル)エチル)アミノ)-1-ピリジン-3-イルエタノール $(9\,6.3\,m\,g,0.2\,1\,3\,m\,m\,o\,1)$ のメタノール $(8\,5\,0\,\mu\,L)$ 溶液に、テトラヒドロフラ

ン(850 μ L)、2規定水酸化リチウム(850 μ L)を加え、50 $\mathbb C$ で1時間攪拌した。0 $\mathbb C$ で反応液に1規定塩酸を加えて中性として、pH標準液(pH6.8,2.0mL)を加えた。減圧濃縮し、ODSカラムクロマトグラフィー(Cosmosil,0.1%トリフルオロ酢酸水溶液/メタノール=100/1から70/30)で精製し、表題化合物(99.7mg,収率77%)を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 33 (3H, d, J=6.5Hz), 1. 67 (3H, d, J=6.6Hz), 3. 01 (1H, dd, J=8.8, 14.3Hz), 3. 30 (2H, m), 3. 40 (1H, dd, J=3.3, 12.8Hz), 3. 70 (1H, m), 4. 99 (1H, m), 5. 23 (1H, dd, J=3.1, 9.6Hz), 6. 57 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 95 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 18 (1H, s), 7. 21 (1H, d, J=7.7Hz), 8. 01 (1H, dd, J=5.7, 8.0Hz), 8. 51 (1H, m), 8. 78 (1H, d, J=5.2Hz), 8. 87 (1H, m).

[0265]

実施例121

(2R)-2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-E)-2-E)-2-(((2R)-2-E)-2-((2R)-2-E)-2-(((2R)-2-E)-2-((2R)-2-E)-2-(((2

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 33 (3H, d, J=6.5Hz), 1. 60 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 97 (3H, s), 3. 02 (1H, dd, J=8.7, 14.3Hz), 3. 19 (3H, s), 3. 30 (2H, m), 3. 35 (1H, dd, J=3.4, 12.8Hz), 3. 68 (1H, m), 5. 16 (1H, dd, J=3.2, 9.7Hz), 5. 36 (1H, q, J=6.6Hz), 6. 53 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 94 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 18 (1H, s), 7. 21 (1H, d, J=7.7Hz), 7. 91 (1H, m), 8. 51 (1H, m), 8. 75 (2H,

brs).

[0266]

実施例122

(1R) -2-(((1R)-1-メチル-2-(7-(((1R)-1-メチル-2-オキソ-2-ピペリジン-1-イルエチル) オキシ) <math>-1 Hーインドールー3ーイル) エチル) アミノ) -1 -ピリジン-3ーイルエタノール・2トリフルオロ酢酸塩

実施例110と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 32 (3H, d, J=6.5Hz), 1. 5-1.7 (6H, m), 1. 61 (3H, d, J=6.6Hz), 3. 00 (1H, dd, J=8.9, 14.3Hz), 3. 30 (2H, m), 3. 39 (1H, dd, J=3.3, 12.8Hz), 3. 56 (2H, t, J=5.5Hz), 3. 66 (3H, m), 5. 23 (1H, dd, J=3.0, 9.6Hz), 5. 35 (1H, q, J=6.6Hz), 6. 56 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 95 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 18 (1H, s), 7. 21 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 04 (1H, dd, J=5.7, 8.1Hz), 8. 57 (1H, m), 8. 81 (2H, m).

[0267]

参考例 6 5

(1R) -1-メチル-2-モルホリン-4-イル-2-オキソエチル 4-メ チルベンゼンスルホン酸エステル

窒素雰囲気下、D-(+) -乳酸メチル(20.8g, 200 mm o 1)とモルホリン(19.1mL, 220 mm o 1)に氷冷攪拌下で60%水素化ナトリウム(800 mg, 20.0 mm o 1)を少しずつ加えた後50℃で3時間加熱攪拌した。室温冷却後トルエンで共沸させて過剰のモルホリンを除去し、減圧乾燥し乳酸モルホリンアミド(32.1g)を得た。

続いて窒素雰囲気下、60%水素化ナトリウム(8.41g,210mmol) のテトラヒドロフラン(120mL)懸濁液に、氷冷攪拌下先程の乳酸モルホリンアミド(32.1g)のテトラヒドロフラン(150mL)溶液を滴下後5

0 \mathbb{C} で30分加熱攪拌した。氷冷後、塩化p-hルエンスルホニル(45.8g, 234 mmol)のテトラヒドロフラン(180 mL)溶液を滴下し、室温で4時間攪拌した。1 N塩酸水を加えた後酢酸エチルで分配抽出し、有機層を水および飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥させた後、溶媒を減圧留去した。油状の残渣にジエチルエーテルを加え、析出した結晶を濾取し、ジエチルエーテルで洗浄後、減圧乾燥して表題化合物(36.1g, 収率58%)を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 7. 81 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 35 (2H, d, J=8. 0Hz), 5. 27 (1H, q, J=6. 8Hz), 3. 64-3. 46 (8H, m), 2. 46 (3H, s), 1. 47 (3H, d, J=6. 8Hz).

[0268]

実施例123

 1 H-NMR (CDC13) δ:1. 15 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 66 (3H, d, J=6. 7Hz), 2. 67 (1H, dd, J=9. 4, 12. 2Hz), 2. 83 (2H, m), 2. 91 (1H, dd, J=3. 6, 12. 2Hz), 3. 07 (1H, m), 3. 50 (2H, m), 3. 61 (6H, m), 4. 59 (1H, dd, J=3. 5, 9. 3Hz), 5. 13 (1H, q, J=6. 7Hz), 6. 63 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 00 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 03 (1H, m), 7. 23 (1H, m), 7. 25 (1H, m), 7. 66 (1H, dt, J=1. 7, 7. 9Hz), 8. 49 (1H, dd, J=1. 7, 4. 8Hz), 8. 53 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 60 (1H, brs).

[0269]

実施例124

(2S)-2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2- ピリジン-3-イルエチル) アミノ) プロピル) -1 H-インドール-7-イル .) オキシ) プロパン酸・2トリフルオロ酢酸塩

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 32 (3H, d, J=6.5Hz), 1. 67 (3H, d, J=6.8Hz), 3. 00 (1H, dd, J=9.0, 14.2Hz), 3. 30 (2H, m), 3. 40 (1H, dd, J=3.2, 12.6Hz), 3. 67 (1H, m), 4. 97 (1H, q, J=6.8Hz), 5. 23 (1H, dd, J=3.0, 10.5Hz), 6. 57 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 95 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 18 (1H, s), 7. 22 (1H, d, J=7.7Hz), 7. 98 (1H, dd, J=5.7, 8.0Hz), 8. 47 (1H, m), 8. 78 (1H, d, J=5.2Hz), 8. 86 (1H, m).

[0270]

実施例125

[0271]

実施例126

(2S) -6-((2R)-2-(((2R)-2-)2-12) = (2S) -6-((2R)-2-12) = (2S) -6

(2S) -2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-)2-(((2R)-2-)2-(((2R)-2-)2-(((2R)-2-)2-(((2R)-2-)2-(((2R)-2-)2-(((2R)-2-(((2R)-2-)2-(((2R)-2-(((2R)-2-)2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-((((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-((((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-((((2R)-2-((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-(((2R)-2-((2R)-2-(((2R)-2-((2R)-2-(((2R)-2-((2R)-2-((2R)-2-(((2R)-2-(2R)-2-((2R)-2-((2R)-2-(2R)-2-((2R)-2-(2R)-2-((2R)-2-(2R)-2-((2R)-2-(2R)-2-(2R)-2-((2R)-2-(2R)-2-(2R)-2-((2R)-2-(2

 1 H-NMR (CDC13) δ: 1. 16 (3 H, d, J=6.3 Hz), 1. 74 (3 H, d, J=6.9 Hz), 2. 74 (1 H, dd, J=12, 9.3 Hz), 2. 77 (1 H, dd, J=14.3, 6.5 Hz), 2. 88 (1 H, dd, J=14.3, 6.6 Hz), 2. 96 (1 H, dd, J=12, 3.5 Hz), 3. 10-3.15 (1 H, m), 4.65 (1 H, dd, J=9.3, 3.5 Hz), 5. 10 (1 H, q, J=6.9 Hz), 6.83 (1 H, dd, J=6.6, 1.7 Hz), 7. 13-7.18 (2 H, m), 7.25 -7.28 (1 H, m), 7.41 (1 H, s), 7.70 (1 H, d, J=7.9 Hz), 8.50 (1 H, dd, J=4.8, 1.4 Hz), 8.55 (1 H, d, J=1.7 Hz).

[0272]

実施例127

 $^{1}\,\text{H-NMR}$ (CD₃OD) δ : 1. 32 (3H, d, J=6. 5Hz), 1.

60 (3H, d, J=6.6Hz), 2.97 (3H, s), 3.02 (1H, m), 3.19 (3H, s), 3.30 (2H, m), 3.39 (1H, dd, J=3.2, 12.8Hz), 3.68 (1H, m), 5.22 (1H, dd, J=3.0, 9.7Hz), 5.36 (1H, q, J=6.6Hz), 6.54 (1H, d, J=7.7Hz), 6.95 (1H, t, J=7.9Hz), 7.18 (1H, s), 7.22 (1H, d, J=7.7Hz), 8.00 (1H, dd, J=5.9, 8.0Hz), 8.51, (1H, m), 8.80 (2H, m).

[0273]

実施例128

(1R)-2-(((1R)-1-メ+x+u-2-(7-(((1S)-1-メ+x+u-2-x+u-2-(7-(((1S)-1-x+x+u-2-x-u-2-x-u-

実施例110と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 31 (3H, d, J=6.5Hz), 1. 5-1. 7 (6H, m), 1. 61 (3H, d, J=6.6Hz), 3. 00 (1H, dd, J=9.1, 14.2Hz), 3. 30 (2H, m), 3. 42 (1H, dd, J=3.2, 12.8Hz), 3. 56 (2H, t, J=5.5Hz), 3. 66 (3H, m), 5. 25 (1H, dd, J=3.0, 9.7Hz), 5. 34 (1H, q, J=6.6Hz), 6. 57 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 95 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 18 (1H, s), 7. 22 (1H, d, J=7.9Hz), 8. 03 (1H, dd, J=5.7, 8.1Hz), 8. 56 (1H, m), 8. 81 (2H, m).

[0274]

参考例 6 6

4-(2-ブロモブタノイル)モルホリン

2-プロモブタン酸 (0.3mL, 2.81mmol) のN, N-ジメチルホルムアミド(14mL)溶液に、モルホリン(0.3mL, 3.44mmol)、1

ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)ーカルボジイミド塩酸塩(650mg,3.39mmol)、7ーヒドロキシベンゾトリアゾール(456mg,3.38mmol)を加え、室温で4.5時間攪拌した。反応後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。この有機層を1N-塩酸、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で精製することにより、表題化合物(323mg,収率49%)を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 04 (3H, t, J=7.3Hz), 1. 96-2.16 (2H, m), 3. 46-3.54 (2H, m), 3. 62-3.74 (5H, m), 3. 79-3.84 (1H, m), 4.28 (1H, dd, J=7.8, 6.2Hz).

[0275]

実施例129

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 14 and 1. 15 (total 3H, J, t=7. 3Hz), 1. 33 and 1. 34 (total 3H, d, J=6. 5Hz), 2. 00-2. 08 (2H, m), 3. 02-3. 05 (1H, m), 3. 27-3. 42 (3H, m), 3. 52-3. 82 (9H, m), 5. 10-5. 15 (1H, m), 5. 21-5. 25 (1H, m), 6. 57 and 6. 58 (total 1H, d, J=7. 7Hz), 6. 96 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 20 (s, 1H), 7. 24 and 7. 25 (total 1H, d, J=8. 0Hz), 8. 00 (1H, m), 8. 52 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 80 (1H, d, J=4. 2Hz), 8. 84 (s, 1H).

[0276]

実施例130

2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチル) アミノ) プロピル) -1H-インドール-7-イル) オキシ) ブタン酸・<math>2トリフルオロ酢酸塩

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

1 H-NMR (CD3OD) δ : 1. 14 (3H, t, J=7.4Hz), 1. 35 and 1. 34 (total3H, d, J=6.5Hz), 1. 99-2. 14 (2H, m), 3. 03-3. 06 (1H, m), 3. 25-3. 36 (3H, m), 3. 66-3. 70 (1H, m), 4. 81-4. 88 (1H, m), 5. 11-5. 17 (m, 1H), 6. 57 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 95 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 19 (1H, s), 7. 22 (1H, d, J=8.1Hz), 7. 81 (dd, 1H, J=7.8, 5.6Hz), 8. 26 (1H, d, J=8.2Hz), 8. 69 (1H, s), 8. 76 (1H, brs).

[0277]

実施例131

2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチル) アミノ) プロピル) <math>-1 H-インドール-7-イル) オキシ) ペンタン酸・2トリフルオロ酢酸塩

6-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシー2-ピリジン-3-イルエチル)アミノ)プロピル)-2-プロピル <math>[1,4] オキサジノ [2,3,4-hi] インドールー3 (2H) ーオン・2トリフルオロ酢酸塩

(1R)-2-(7-ヒドロキシ-1H-インドール-3-イル)-1-メチルエチル((2R)-2-ピリジン-3-イル-2-((トリエチルシリル)オキシ)エチル)カルバミン酸 <math>t e r t -



、2-((3-((2R)-2-((tert-ブトキシカルボニル)) ((2R)) -2-ピリジン-3-イル-2-((トリエチルシリル)) オキシ) エチル) アミノ) プロピル) -1 Hーインドールー 7- イル) オキシ) ペンタン酸エチル (3.6 mg, 収率 5.7%) と (1R) -1 ーメチルー 2-(3- オキソー 2- プロピルー 2, 3- ジヒドロ [1, 4] オキサジノ [2, 3, 4- hi] インドールー 6- イル) エチル((2R) -2- ピリジン-3- イル-2-(トリエチルシリル)オキシ)エチル)カルバミン酸 tert ter

得られた2-((3-((2R)-2-((tert-ブトキシカルボニル)((2R)-2-ピリジン-3-イル-2-((トリエチルシリル)オキシ)エチル)アミノ)プロピル)-1H-インドール-7-イル)オキシ)ペンタン酸エチルのエタノール(0.2ml)溶液に、4N-塩化水素-ジオキサン溶液(0.2ml)を加え、室温で19時間攪拌した。反応後、水(0.2ml)を加え、溶媒を減圧留去した。得られた残渣のエタノール(0.35ml)溶液に、5N-水酸化カリウム水溶液(0.09ml)を加え、室温で4時間攪拌した。反応後、1N-塩酸で中和し、溶媒を減圧留去した。残渣を高速液体クロマトグラフィー分取(0.035%トリフルオロ酢酸/アセトニトリル-0.05%トリフルオロ酢酸/水)することにより、2-((3-((2R)-2-

することにより、6-((2R)-2-(((2R)-2-ビドロキシ-2-ピ リジンー3ーイルエチル)アミノ)プロピル)ー2ープロピル[1, 4]オキサ ジノ [2, 3, 4-hi] インドール-3 (2H) ーオン・2トリフルオロ酢酸 塩(3.7mg)を得た。

2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3ーイルエチル) アミノ) プロピル) -1 H-インドール-7ーイル) オキシ)

ペンタン酸・2トリフルオロ酢酸塩 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 00 (3H, t, J=7. 3Hz), 1. 34 (3 H, t, J = 5.5 Hz), 1. 55-1.68 (2 H, m), 1. 9 6-2.09 (2 H, m), 3.01 (1 H, dt, J=14, 8.3 Hz), 3.24-3.41 (m, 2H), 3.64-3.67 (1H, m), 4.84-4.99 (2H, m), 5.20 (1H, t, J=9.4Hz), 6.54 (1 H, d, J = 7. 7 H z), 6. 9 4 (1 H, t, J = 7. 7 H z), 7. 18 (1 H, s), 7. 20 (1 H, d, J = 7. 8 Hz), 7. 9 2 (1 H, s), 8. 40 (1H, s), 8. 75 (1H, s), 8. 82 (1H, s). 6- ((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イル エチル) アミノ) プロピル) -2-プロピル [1, 4] オキサジノ [2, 3, 4]-hi] インドールー3 (2H) ーオン・2トリフルオロ酢酸塩 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 0. 99 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 35 (3H, d, J=6.5Hz), 1.54-1.64 (2H, m), 1.96-2.04 (2 H, m), 3.04 (1 H, dd, J=14, 9.7 Hz), 3. 30-3. 48(3H, m), 3. 76-3. 81(1H, m), 5. 09(1 H, dd, J = 6.9, 5.1 Hz), 5.20 (1 H, dd, J = 9.7), 3. 0 Hz), 6. 86 (1 H, d, J = 7.7 Hz), 7. 20 (1 H, d d, J=7.9,7.7 Hz),7.26 (1 H, d, J=7.9 Hz),7. 65 (1H, s), 7.79 (1H, dd, J=7.4, 5.6 Hz), 8.3 1 (1 H, d, J = 8.0 Hz), 8.70 (1 H, brs), 8.81 (1 H , brs).

[0278]

実施例132

6-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシー2-ピリジン-3-イルエチル)アミノ)プロピル)-2-イソプロピル[1, 4]オキサジノ[2, 3, 4-hi]インドール-3(2H)-オン・2トリフルオロ酢酸塩 実施例131と同様の方法にて表題化合物を合成した。

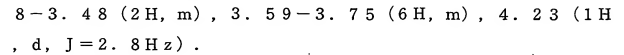
 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 0. 97 (3 H, d, J=6.8 Hz), 1. 17 (3 H, d, J=7.0 Hz), 1. 35, 1. 36 (total 3 H, d, J=6.5 Hz), 2. 49-2. 56 (1 H, m), 3. 04 (1 H, d d, J=14, 10 Hz), 3. 30-3. 40 (2 H, m), 3. 50 (1 H, d t, J=12, 3.1 Hz), 3. 37-3. 83 (2 H, m), 4. 94 (1 H, d d, J=3.6, 0.9 Hz), 5. 30 (1 H, d d, J=9.8, 1.8 Hz), 6. 86 (2 H, t, J=7.6 Hz), 7. 19 (1 H, t, J=7.8 Hz), 7. 25 (1 H, d, J=7.8 Hz), 7. 67 (1 H, s), 8. 01 (1 H, d d, J=7.8, 5.7 Hz), 8. 58 (1 H, d, J=8.1 Hz), 8. 80 (1 H, d, J=5.2 Hz), 8. 92 (1 H, s).

[0279]

参考例 6 7

3-メチルー1-モルホリンー4-イルー1-オキソブタンー2-オール 2-ヒドロキシーi-吉草酸(501mg,4.24mmo1)のテトラヒドロフラン(20mL)溶液に、1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)ーカルボジイミド塩酸塩(976mg,5.09mmo1)、7-ヒドロキシベンゾトリアゾール(691mg,5.11mmo1)、モルホリン(0.44mL,5.05mmo1)を加え、室温で9時間攪拌した。反応後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサン/酢酸エチル=2/1-1/1)で精製することにより、表題化合物(448mg,収率56%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 0. 82 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 08 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 77-1.88 (1H, m), 3.3



[0280]

参考例 6 8

2-メチル-1-(モルホリン-4-イルカルボニル)プロピル 4-メチルベンゼンスルホン酸エステル

水冷下、60%水素化ナトリウム(136mg, 3.41mmol)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液に、3-メチルー1-モルホリンー4ーイルー1ーオキソブタンー2ーオール(426mg, 2.27mmol)のテトラヒドロフラン(15mL)溶液を滴下し、室温で2時間攪拌した。反応液に、p-トルエンスルホニルクロリド(651mg, 3.42mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。反応後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。この有機層を水、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム)で精製することにより、表題化合物(701mg,収率90%)を得た。

 1 H-NMR (CDC13) δ: 0. 92 (3 H, d, J=6.8 Hz), 0. 97 (3 H, d, J=6.6 Hz), 2. 07-2. 16 (1 H, m), 2. 4 5 (3 H, s), 3. 41-3. 65 (8 H, m), 4. 74 (1 H, d, J=8.4 Hz), 7. 35 (2 H, d, J=8.0 Hz), 7. 81 (2 H, d, J=8.4 Hz).

[0281]

実施例133

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 13 and 1. 10 (total 3 H, d, J=6. 4 Hz), 1. 24 and 1. 22 (total 3 H, d, J=5. 6 Hz), 2. 30-2. 35 (1 H, m), 2. 73-2. 92 (4 H,

m), 3. 04-3. 07 (1H, m), 3. 24-3. 63 (8H, m), 3. 76-3. 77 (1H, m), 3. 85-3. 88 (1H, m), 4. 69-4. 74 (1H, m), 4. 77-4. 80 (1H, m), 6. 55 and 6. 54 (total 1H, d, J=7. 6Hz), 6. 89 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 02 (d, 1H, J=5. 3Hz), 7. 16 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 25-7. 31 (1H, m), 7. 67 and 7. 65 (total 1H, Jd, =8. 4Hz), 8. 37 and 8. 36 (total 1H, d, J=5. 2Hz), 8. 45 (1H, brs).

[0282]

実施例134

2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチル) アミノ) プロピル) <math>-1 H-インドール-7-イル) オキシ) -3-メチルブタン酸・2トリフルオロ酢酸塩

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 19, 1. 15 (total 3H, d, J=6. 8Hz), 1. 33 and 1. 34 (total 3H, d, J=6. 5Hz), 2. 33-2. 41 (1H, m), 2. 98-3. 06 (1H, m), 3. 24-3. 35 (2H, m), 3. 37-3. 44 (1H, m), 3. 65-3. 70 (1H, m), 4. 61-4. 62 (1H, m), 5. 20-5. 26 (1H, m), 6. 54 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 94 (1H, t, J=7. 9Hz), 7. 19 (1H, s), 7. 21 (1H, d, J=8. 0Hz); 7. 97-8. 00 (1H, m), 8. 48 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 78 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 86 (1H, brs).

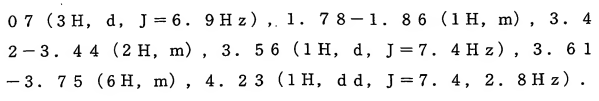
参考例 6 9

[0283]

(2S) - 3 - メチルー1 - モルホリンー4 - イルー1 - オキソブタンー2 - オール

参考例67と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 0. 82 (3H, d, J=6.8Hz), 1.



[0284]

参考例70

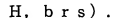
(1S) -2-メチル-1-(モルホリン-4-イルカルボニル)プロピル 4-メチルベンゼンスルホン酸エステル

参考例68と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1_{H-NMR} (CDC1₃) δ : 0. 92 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 97 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 04-2.15 (1H, m), 2. 45 (3H, s), 3. 43-3.65 (8H, m), 4. 74 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 35 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 81 (2H, d, J=8.3Hz).

[0285]

実施例135



[0286]

実施例136

(2R)-2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-E))-2-E))-2-(((2R)-2-E))-3-E) ピリジン-3-((3-((2R)-2-(((2R)-2-E))-2-E))-3-(((2R)-2-(((2R)-2-E))-2-E)) カキシ)-3-(((2R)-2-(((2R)-2-E))-2-E)) カキシ)-3-(((2R)-2-(((2R)-2-E))-2-E)) カキシ)

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 15 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 20 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 35 (3H, d, J=6.5Hz), 2. 33-2. 41 (1H, m), 3. 03 (1H, dd, J=14, 8.8Hz), 3. 27-3. 37 (3H, m), 3. 66-3. 74 (1H, m), 4. 62 (1H, d, J=5.1Hz), 5. 15 (1H, dd, J=9.7, 2.9Hz), 6. 54 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 94 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 19 (1H, s), 7. 21 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 85 (1H, dd, J=7.4, 5.8Hz), 8. 30 (1H, d, J=8.0Hz), 8. 72 (1H, m), 8. 78 (1H, brs).

[0287]

参考例71

(2R) - 3 - メチルー1 - モルホリンー4 - イルー1 - オキソブタンー2 - オール

参考例67と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ : 0. 82 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 08 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 78-1.86 (1H, m), 3. 4 2-3.44 (2H, m), 3. 55 (1H, d, J=7.4Hz), 3. 62 -3.75 (m, 6H), 4.23 (1H, dd, J=7.4, 2.8Hz).

[0288]

参考例 7 2

(1R)-2-メチル-1-(モルホリン-4-イルカルボニル)プロピル 4-メチルベンゼンスルホン酸エステル



参考例68と同様の方法にて表題化合物を合成した。.

 1 H-NMR (CDC13) δ : 0. 92 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 97 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 06-2.18 (1H, m), 2. 45 (3H, s), 3. 43-3.69 (8H, m), 4.74 (1H, d, J=8.4Hz), 7.35 (2H, d, J=8.0Hz), 7.81 (2H, d, J=8.3Hz).

[0289]

実施例 1 3 7

 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 1. 11 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 16 (3H, d, J=6.2Hz), 1. 20 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 25-2.31 (1H, m), 2. 70 (1H, dd, J=12, 9.5Hz), 2. 85 (2H, m), 2. 91 (1H, dd, J=12, 3.4Hz), 3. 08-3.13 (1H, m), 3. 34 (2H, m), 3. 49-3.62 (6H, m), 4. 61-4.64 (2H, m), 6. 67 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 99 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 03 (1H, s), 7. 22-7.26 (1H, m), 8. 49 (1H, d, J=4.1Hz), 8. 53 (1H, d, J=1.2Hz), 8. 74 (1H, brs).

[0290]

実施例138

(2S)-2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチル)アミノ)プロピル)-1H-インドール-7-イル)オキシ)-3-メチルブタン酸・2トリフルオロ酢酸塩 実体倒120ト同様の大はにて表題化合物な合むした

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ : 1. 15(3H, d, J=6.9Hz), 1. 19(3H, d, J=6.8Hz), 1. 33(3H, d, J=6.5Hz), 2. 3



 $3-2.41(1\,\mathrm{H,\,m}),\ 3.01(1\,\mathrm{H,\,d\,d,\,J=1\,4,\,9.0\,H\,z}),\ 3.26-3.35(2\,\mathrm{H,\,m}),\ 3.42(1\,\mathrm{H,\,d\,d,\,J=1\,4,\,3.2\,H\,z})$, $3.65-3.70(1\,\mathrm{H,\,m}),\ 4.61(1\,\mathrm{H,\,d\,,\,J=5.1\,H\,z}),\ 5.24(1\,\mathrm{H,\,d\,d,\,J=9.0},\ 3.2\,\mathrm{H\,z}),\ 6.54(1\,\mathrm{H,\,d\,,\,J=}$ 7.7 $\,\mathrm{H\,z}),\ 6.94(1\,\mathrm{H,\,d\,d,\,J=7.8,\,7.7\,H\,z}),\ 7.19(1\,\mathrm{H,\,s}),\ 7.22(1\,\mathrm{H,\,d\,,\,J=7.8\,H\,z}),\ 7.99(1\,\mathrm{H,\,d\,d,\,J=7.9\,H\,z}),\ 8.48(1\,\mathrm{H,\,d\,,\,J=7.9\,H\,z}),\ 8.79(1\,\mathrm{H,\,d\,,\,J=5.7\,H\,z}),\ 8.87(1\,\mathrm{H,\,b\,r\,s}).$

[0291]

実施例139

(2S)-2-((3-((2R)-2-(((2R)-2-E))-2-E))-2-(((2R)-2-E))-3-((2R)-2-E)

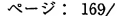
実施例125と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ: 1. 13 (3H, d, J=6.9Hz), 1. 18 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 23 (3H, t, J=7.1Hz), 1. 34 (3H, d, J=6.1Hz), 2. 31-2. 40 (1H, m), 3. 02 (1H, dd, J=13.8, 9.2Hz), 3. 31-3. 37 (2H, m), 3. 47-3. 50 (1H, m), 3. 70 (1H, m), 4. 21 (2H, q, J=7.1Hz), 4. 63 (1H, d, J=5.4Hz), 5. 38 (1H, m), 6. 49 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 93 (1H, d, J=7.9Hz), 8. 11 (1H, dd, J=7.7, 5. 0Hz), 8. 68 (1H, d, J=7.7Hz), 8. 84 (1H, d, J=5.0Hz), 8. 99 (1H, brs).

[0292]

実施例140

1-((3-((2R)-2-(((2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イル エチル)アミノ)プロピル)-1H-インドール-7-イル)オキシ)シクロブタン





カルボン酸・2トリフルオロ酢酸塩

実施例109と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 34 (3H, d, J=6.5Hz), 1. 97-2. 14 (2H, m), 2. 51-2. 59 (2H, m), 2. 77-2. 86 (2H, m), 3. 01 (1H, dd, J=14, 8.9Hz), 3. 24-3. 35 (3H, m), 3. 38 (1H, dd, J=13, 2.9Hz), 3. 63-3. 71 (1H, m), 5. 20 (1H, dd, J=9.6, 2.4 Hz), 6. 21 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 86 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 17 (1H, s), 7. 18 (1H, d, J=7.4Hz), 7. 93 (1H, m), 8. 39 (1H, d, J=7.2Hz), 8. 75 (1H, brs), 8. 82 (1H, brs).

[0293]

参考例 7 3

(2R) - 1 - モルホリンー 4 - イルー 1 - オキソー 3 - フェニルプロパンー 2 - オール '

参考例67と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 2. 90 (3H, dd, J=14, 6. 2Hz), 2. 96 (3H, dd, J=14, 6. 8Hz), 3. 26-3. 32 (2H, m), 3. 51-3. 74 (6H, m), 4. 59 (1H, dt, J=8. 4, 6. 4Hz), 7. 21-7. 33(5H, m).

[0294]

参考例74

(1R)-1-ベンジル-2-モルホリン-4-イル-2-オキソエチル 4-メチルベンゼンスルホン酸エステル

参考例68と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ : 2. 43 (3H, s), 3. 00-3. 56 (10H, m), 5. 26 (1H, dd, J=8. 1, 6. 8Hz), 7. 11-7. 15 (2H, m), 7. 23-7. 29 (5H, m), 7. 68 (2H, dt, J=8. 3, 1. 7Hz).



[0295]

実施例141

(1 R) - 2 - (((1 R) - 1 - メチル - 2 - (7 - (((1 S) - 1 - ベンジル - 2 - モルホリン - 4 - イル - 2 - オキソエチル) オキシ) - 1 H - インドール - 3 - イル) - 1 - メチルエチル) アミノ) - 1 - ピリジン - 3 - イルエタノール

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 14 (3H, d, J=6. 2Hz), 2. 69 (1H, dd, J=12, 9. 5Hz), 2. 84 (2H, d, J=6. 5 Hz), 2. 91 (1H, dd, J=12, 3. 5Hz), 3. 06-3. 11 (2H, m), 3. 27-3. 62 (9H, m), 4. 63 (1H, dd, J=9. 2, 3. 1Hz), 5. 16 (1H, t, J=6. 8Hz), 6. 55 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 95 (1H, t, J=7. 9Hz), 6. 98 (1H, d, J=1. 4Hz), 7. 21-7. 26 (2H, m), 7. 28-7. 37 (5H, m), 7. 66 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 48 (1H, dd, J=4. 7, 1. 2Hz), 8. 53 (1H, d, J=1. 6Hz), 8. 63 (1H, brs).

[0296]

実施例142

(2S) - 2 - ((3 - ((2R) - 2 - (((2R) - 2 - E) + E) + E) + E) + E ピリジン-3 - 4 ルエチル) アミノ) プロピル) -1H - 4 ンドール-7 - 4 ルオキシ) -3 - 7 ェニルプロパン酸・2 トリフルオロ酢酸塩

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 33 (d, 3H, J=6. 5Hz), 3. 01 (1H, dd, J=14, 8. 9Hz), 3. 20-3. 42 (5H, m), 3. 64-3. 69 (1H, m), 5. 06 (1H, dd, J=7. 5, 4. 6Hz), 5. 22 (1H, dd, J=9. 8, 2. 9Hz), 6. 55 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 93 (1H, t, J=7. 9Hz), 7. 12-7. 28 (4H, m), 7. 35 (2H, d, J=7. 2Hz), 7. 97 (1



H, dd, J=7. 9, 5. 7 Hz), 8. 47 (1 H, d, J=8.1 Hz), 8. 77 (1 H, d, J=5.3 Hz), 8. 86 (1 H, b rs).

[0297]

参考例 7 5

(1R) -2-モルホリンー4-イルー2-オキソー1-フェニルエタノール 参考例67と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 05-3. 10 (1H, m), 3. 14-3. 19 (1H, m), 3. 28-3. 32 (1H, m), 3. 45-3. 50 (1H, m), 3. 55-3. 82 (4H, m), 4. 71 (1H, brs), 5. 19 (1H, s), 7. 29-7. 41 (5H, m).

[0298]

参考例76

(1R) -2-モルホリン-4-イル-2-オキソ-1-フェニルエチル 4-メチルベンゼンスルホン酸エステル

参考例68と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1_{H-NMR} (CDC1₃) δ : 2. 43 (3H, s), 3. 35-3. 61 (8H, m), 6. 11 (1H, s), 7. 31 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 34 (5H, s), 7. 81 (2H, d, J=8. 1Hz).

[0299]

実施例143

(1R) -2-(((1R)-1-3+2)-2-(7-(((1S)-2-4)+2)-4-4)-4-4) ホリン-4-4ル-2ーオキソー1ーフェニルエチル)オキシ)-1Hーインドール-3-4ル)エチル)アミノ)-1-ピリジン-3-4ルエタノール 実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

1 H-NMR (CDC13) δ : 1. 16 (3 H, d, J=6. 2 Hz), 2. 71 (1 H, dd, J=12. 2, 9. 4 Hz), 2. 86 (2 H, m), 2. 91 (1 H, dd, J=12. 2, 3. 4 Hz), 3. 07-3. 15 (1 H, m), 3. 19-3. 22 (1 H, m), 3. 34-3. 36 (1 H, m), 3. 50-3. 63 (6 H, m), 4. 64 (1 H, dd, J=9. 4, 3. 4 H

z), 6. 03 (1H, s), 6. 74 (1H, d, J=7.8Hz), 6. 9 8 (1H, t, J=7.8Hz), 7. 03 (1H, s), 7. 21-7. 26 (2H, m), 7. 36-7. 45 (3H, m), 7. 56-7. 58 (2H, m), 7. 66 (1H, dt, J=6.2, 1.7Hz), 8. 48 (1H, dd, J=4.7, 1.3Hz), 8. 53 (1H, d, J=1.7Hz), 8. 90 (1H, brs).

[0300]

実施例144

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 33 (3H, d, J=6. 5Hz), 3. 02 (1H, dd, J=14. 3, 8. 8Hz), 3. 23-3. 37 (3H, m), 3. 62-3. 69 (1H, m), 5. 13 (1H, dd, J=9. 9, 3. 1Hz), 5. 93 (1H, s), 6. 59 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 89 (1H, dd, J=8. 0, 7. 7Hz), 7. 20 (1H, d, J=, 8. 0Hz), 7. 21 (1H, s), 7. 33-7. 43 (3H, m), 7. 64-7. 66 (2H, m), 7. 78 (1H, dd, J=8. 0, 4. 3Hz), 8. 24 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 68 (1H, d, J=4. 3Hz), 8. 75 (1H, s).

[0301]

参考例77・

3-(2-アジドエチル)-7-(ベンジルオキシ)-1H-インドール 窒素気流下、2-(7-(ベンジルオキシ)-1H-インドール-3-イル) エタノール(1.65g,6.17mmol)の塩化メチレン(20mL)溶液に、トリエチルアミン(1.72mL,12.3mmol)と塩化メタンスルホニル(0.6mL,7.78mmol)を加えて、室温で16時間攪拌した。反応液を水にあけてクロロホルムで分配抽出した。有機層を1規定塩酸水溶液、飽



和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をN, N-ジメチルホルムアミド(20mL)に溶解し、アジ化ナトリウム(1.00g,15.4mmol)を加えて60℃で3時間反応した。反応液を水にあけて酢酸エチルで分配抽出した。有機層を1規定塩酸水溶液、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(n-ヘキサンー酢酸エチル= $10:1 \rightarrow 3:1 \rightarrow 1:1$)で分離精製して表題化合物(1.52g, 収率84%)を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 3. 05 (2H, t, J=7. 2Hz), 3. 56 (2H, t, J=7. 2Hz), 5. 20 (2H, s), 6. 74 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 02-7. 06 (2H, m), 7. 21 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 34-7. 43 (3H, m), 7. 47-7. 49 (2H, m), 8. 42 (1H, brs).

[0302]

参考例 7 8

2-(7-(ベンジルオキシ)-1 H-インドールー3ーイル)エチルアミン 窒素気流下、3-(2-r) ドエチル)-7-(ベンジルオキシ)-1 H-インドール(5.10g, 17.4 mmo1)のピリジン(100 mL)一水(100 mL)溶液に、トリフェニルホスフィン(5.02g, 19.1 mmo1)を加えて、室温で18 時間攪拌した。反応液を水にあけてクロロホルムで分配抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(飽和アンモニアクロロホルム溶液→飽和アンモニアクロロホルム溶液ーメタノール=50: $1\rightarrow 10:1$)で分離精製して表題化合物(4.38g, 収率95%)を得た

 1 H-NMR (CDC13) δ : 2. 89 (2H, t, J=6.8Hz), 3. 02 (2H, t, J=6.8Hz), 5. 21 (2H, s), 6. 73 (1H, d, J=7.7Hz), 7. 01 (1H, d, J=2.1Hz), 7. 02 (1H, dd, J=8.0, 7.7Hz), 7. 24 (1H, d, J=8.0Hz)

, 7. 34-7. 43 (3 H, m) , 7. 47-7. 4.9 (2 H, m) , 8. 2 9 (1 H, b r s) .

[0303]

参考例 7 9

(2R) -N-(2-(7-(ベンジルオキシ) -1H-インドール-3-イル
)エチル) -2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルアセトアミド
 参考例60と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ: 2. 82-2. 97 (2H, m), 3. 54-3. 65 (2H, m), 4. 99 (1H, s), 5. 20 (2H, s), 6. 3 7 (1H, t, J=5. 3Hz), 6. 73 (1H, d, J=7. 6Hz), 6. 80 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 02 (1H, dd, J=8. 0, 7. 6Hz), 7. 16 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 22 (1H, dd, J=7. 9, 4. 8Hz), 7. 33-7. 42 (3H, m), 7. 47-7. 49 (2H, m), 7. 65 (1H, dt, J=7. 9, 1. 8Hz), 8. 4 (1H, brs), 8. 47 (1H, dd, J=4. 8, 1. 6Hz), 8. 52 (1H, d, J=2. 1Hz).

[0304]

参考例80

2-(7-(ベンジルオキシ)-1H-インドール<math>-3-イル) エチル ((2R) -2-ビドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチル) カルバミン酸 t e r t - ブチル

参考例61、参考例62と同様の方法にて表題化合物を合成した。

IR (ATR (全反射吸収法) /FT-IR, cm⁻¹):3320, 1670, 1577, 1411, 1365, 1257, 1226, 1161, 1045, 1026.

[0305]

参考例81

2-(7-(ベンジルオキシ)-1H-インドール-3-イル) エチル ((2R-2)-2-2) エチル ((2R-2)-2) エチル ((2R-2)-2) エチル ((2R-2)-2) エチル ((2R-2)-2) エチル ((2R-2)-2) エチル ((2R-2)-2)



ルバミン酸tertーブチル

参考例63と同様の方法にて表題化合物を合成した。

IR (ATR (全反射吸収法) /FT-IR, cm⁻¹):1685,1577,1454,1408,1365,1230,1164,1087.

[0306]

参考例-8-2-----

2-(7-ヒドロキシ-1H-インドール-3-イル) エチル ((2R)-2- ピリジン-3-イル-2-((トリエチルシリル) オキシ) エチル) カルバミン酸 tert-ブチル

参考例64と同様の方法にて表題化合物を合成した。

IR (ATR (全反射吸収法) /FT-IR, cm⁻¹):3340, 1670, 1577, 1473, 1457, 1411, 1365, 1238, 1161, 1088.

[0307]

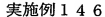
実施例145

(1R) - 2 - ((2 - (7 - (((1S) - 1 - メチル- 2 - モルホリン- 4 - イル- 2 - オキソエチル) オキシ) - 1 H - インドール- 3 - イル) エチル) アミノ) - 1 - ピリジン- 3 - イルエタノール

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ: 1. 65 (3 H, d, J=6.6 Hz), 2. 69 (1 H, dd, J=12.2, 9.3 Hz), 2. 93 (1 H, dd, J=12.2, 3.4 Hz), 2. 94-3.08 (4 H, m), 3.41-3.6 1 (8 H, m), 4.70 (1 H, dd, J=9.3, 3.4 Hz), 5. 15 (1 H, q, J=6.6 Hz), 6.63 (1 H, d, J=7.7 Hz), 6.99 (1 H, dd, J=8.0, 7.7 Hz), 7.01 (1 H, d, J=1.8 Hz), 7.23-7.26 (2 H, m), 7.69 (1 H, d, J=7.9 Hz), 8.49 (1 H, dd, J=4.8, 1.3 Hz), 8.55 (1 H, d, J=1.8 Hz), 8.83 (1 H, brs).

[0308]



(2S) - 2 - ((3 - (2 - ((2R) - 2 - ヒドロキシ - 2 - ピリジン - 3 - イルエチル) アミノ) エチル) - 1 H - インドール - 7 - イル) オキシ) プロパン酸

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 $1 \, H-NMR \, (DMS\,O-d\,6) \, \delta: 1. \, 5\, 5 \, (3\,H, \, d, \, J=6. \, 6\,H\,z) \, ,$ $2. \, 6\, 0-2. \, 9\, 0 \, (5\,H, \, m) \, , \, 3. \, 0\, 2 \, (1\,H, \, d\,d, \, J=1\, 2. \, 3, \, 3. \, 3\,H\,z) \, , \, 4. \, 6\, 0 \, (1\,H, \, q, \, J=6. \, 6\,H\,z) \, , \, 4. \, 9\, 3 \, (1\,H, \, d\,d, \, J=9. \, 9, \, 3. \, 3\,H\,z) \, , \, 6. \, 5\, 0 \, (1\,H, \, d, \, J=7. \, 7\,H\,z) \, , \, 6. \, 7\, 0 \, (1\,H, \, d\,d, \, J=7. \, 9, \, 7. \, 7\,H\,z) \, , \, 6. \, 7\, 8 \, (1\,H, \, d, \, J=1. \, 8\,H\,z) \, , \, 6. \, 9\, 1 \, (1\,H, \, d, \, J=7. \, 9\,H\,z) \, , \, 7. \, 3\, 8 \, (1\,H, \, d\,d, \, J=7. \, 7, \, 4. \, 7\,H\,z) \, , \, 7. \, 7\, 9 \, (1\,H, \, d\,d\,d, \, J=7. \, 7, \, 1. \, 8, \, 1. \, 5\,H\,z) \, , \, 8. \, 4\, 9 \, (1\,H, \, d\,d, \, J=4. \, 7, \, 1. \, 5\,H\,z) \, , \, 8. \, 5\, 9 \, (1\,H, \, d, \, J=1. \, 8\,H\,z) \, , \, 1\, 0. \, 8\, 7 \, (1\,H, \, d, \, J=1. \, 6\,H\,z) \, .$

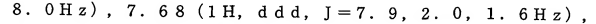
[0309]

実施例147

(1R) - 2 - ((2 - (7 - (((1S) - 2 - メチル-1 - (モルホリン-4 - イルカルボニル) プロピル) オキシ) <math>-1H - インドール-3 - イル) エチル) アミノ) -1 - ピリジン-3 - イルエタノール

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC 1 3) δ : 1. 11 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 20 (3H, d, J=6.6Hz), 2. 23-2.32 (1H, m), 2. 70 (1H, dd, J=12.3, 9.5Hz), 2. 95 (1H, dd, J=12.3, 3.5Hz), 2. 96-3.07 (3H, m), 3. 36-3.37 (2H, m), 3. 48-3.67 (6H, m), 3. 76-3.79 (1H, m), 4. 62 (1H, d, J=7.8Hz), 4. 73 (1H, dd, J=9.5, 3.5Hz), 6. 67 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 99 (1H, dd, J=8.0, 7.7Hz), 7. 03 (1H, d, J=1.9Hz), 7. 25 (1H, dd, J=7.9, 4.8Hz), 7. 25 (1H, d, J



8. 49 (1H, dd, J=4. 8, 1. 6Hz), 8. 55 (1H, d, J=

2.0 Hz), 8.69 (1 H, brs).

[0310]

実施例148

(2S) -2 - ((3 - (2 - (((2R) -2 - ヒドロキシ - 2 - ピリジン -

3- (1) (アミノ) エチル) -1 (H - (1) (アミノ) オキシ) - (1) (オキシ) (オキシ)

3-メチルブタン酸・2トリフルオロ酢酸塩

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (CD₃OD) δ : 1. 19 (3H, d, J=6. 9Hz), 1.

24 (3 H, d, J = 6.9 Hz), 2.35-2.45 (1 H, m), 3.2

3-3. 31 (3H, m), 3. 41-3. 47 (3H, m), 4. 66 (1H

, d, J = 5.1 Hz), 5. 28 (1H, dd, J = 9.9, 3.0 Hz),

6. 58 (1H, d, J = 7.7Hz), 6. 99 (1H, dd, J = 7.9,

7. 7 H z), 7. 22 (1 H, s), 7. 26 (1 H, d, J = 7. 9 H z)

, 8. 04 (1H, brt, J=6Hz), 8. 50 (1H, d, J=8.1H

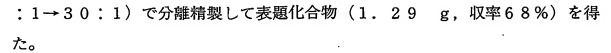
z), 8.84-8.90 (2H, m).

[0311]

参考例83

 $2-(7-\{[(1S)-1-メチル-2-モルホリン-4-イル-2-オキソエチル] オキシ <math>-1$ H-インドール-3-イル -1 エタノール

 $3-(2-\text{L}^c\text{F}\text{L}^d+2\text{L}^d+\nu)-1$ Hーインドールー7-Jール(1.05g , $5.93\,\text{mm}$ o l)のN,Nージメチルホルムアミド($20\,\text{mL}$)溶液に、($1\,\text{R}$)-1-Jーメナルー2-Hーイルー2-Jーオキソエチル 4-Jーメチルベンゼンスルホ酸エステル(2.79g,8. $90\,\text{mm}$ o l)と炭酸カリウム(1.3g,9. $41\,\text{mm}$ o l)を加えて $60\,\text{C}$ で5時間攪拌した。反応液を室温に戻し、水にあけて酢酸エチルで分配抽出した。有機層を飽和重曹水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム→クロロホルムーメタノール= $50\,\text{C}$



 $1 \, H-NMR \, (DMSO-d_6) \, \delta : 1. \, 63 \, (1\, H, \, t, \, J=6. \, 1\, H\, z)$, $1. \, 66 \, (3\, H, \, d, \, J=6. \, 7\, H\, z)$, $3. \, 02 \, (2\, H, \, t\, d, \, J=6. \, 3$, $0. \, 4\, H\, z)$, $3. \, 4\, 3-3. \, 7\, 4 \, (8\, H, \, m)$, $3. \, 9\, 0 \, (1\, H, \, t\, d, \, J=6. \, 3$, $6. \, 3, \, 6. \, 1\, H\, z)$, $5. \, 1\, 5 \, (1\, H, \, q, \, J=6. \, 7\, H\, z)$, $6. \, 6\, 4 \, (1\, H, \, d, \, J=7. \, 7\, H\, z)$, $7. \, 0\, 7 \, (1\, H, \, d, \, J=2. \, 3\, H\, z)$, $7. \, 2\, 9 \, (1\, H, \, d, \, J=7. \, 9\, H\, z)$, $2. \, 3\, H\, z$, $3. \, 3\, (1\, H, \, b\, r\, s)$.

[0312]

参考例 8 4

 $(7-\{[(1S)-1-x+n-2-t-n+1) - 4-t-n-2-t+y x + n]$ オキシ $\{-1H-t-t-n-3-t-n\}$ アセトアルデヒド

参考例24と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 65 (3H, d, J=6.7Hz), 3. 42-3. 62 (8H, m), 3. 78 (2H, dd, J=2.5, 0.7Hz), 5. 15 (1H, q, J=6.7Hz), 7. 02 (1H, dd, J=8.0, 7.7Hz), 7. 12 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 18 (1H, d, J=8.0Hz), 9. 00 (1H, brs), 9. 74 (1H, t, J=2.5Hz).

[0313]

実施例 1·4 9

 $4-((1R, 2S)-1-ヒドロキシ-2-\{[2-(7-1](1S)-1-2+1) - 2-1 -$

実施例30と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ : 1. 18 (3 H, d, J=6. 3 Hz), 1. 68 (3 H, d, J=6. 7 Hz), 2. 59-2. 65 (2 H, m), 2. 7 4-2. 81 (1 H, m), 2. 86-2. 92 (1 H, m), 3. 00-3.



05 (1H, m), 3. 61-3. 83 (8H, m), 4. 19 (1H, d, J = 7. 8Hz), 5. 19 (1H, q, J=6. 7Hz), 6. 30 (2H, d, J=8. 5Hz), 6. 32 (1H, d, J=7. 5Hz), 6. 64 (1H, d, J=2. 2Hz), 6. 75 (2H, d, J=8. 5Hz), 6. 90 (1H, dd, J=8. 0, 7. 6Hz), 7. 18 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 59 (1H, brs).

[0314]

実施例150

 $(2S) - 2 - \{[3 - (2 - \{[(1S, 2R) - 2 - E F D + 2 - 2 - (4 - E F D +$

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 0. 89 (3 H, d, J=6.6 Hz), 1. 54 (3 H, d, J=6.8 Hz), 2. 49-2. 53 (1 H, m), 2. 62-2. 75 (1 H, m), 2. 94-3. 04 (2 H, m), 3. 16 (1 H, brs), 4. 58 (1 H, q, J=6.8 Hz), 4. 99 (1 H, brs), 6. 51 (1 H, d, J=7.6 Hz), 6. 67 (2 H, d, J=8.3 Hz), 6. 73 (1 H, s), 6. 75 (1 H, dd, J=7.9, 7.6 Hz), 6. 90 (1 H, d, J=7.9 Hz), 7. 08 (2 H, d, J=8.3 Hz), 9. 49 (1 H, brs), 10. 82 (1 H, s).

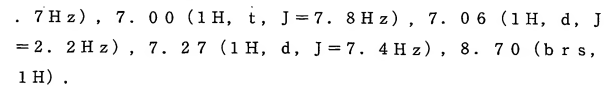
[0315]

参考例 8 5

2- $(7-\{[(1R)-1-メチル-2-モルホリン-4-イル-2-オキソエチル] オキシ<math>\{-1H-インド-ル-3-イル\}$ エタノール

参考例83と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 63 (1H, t, J=6. 1Hz), 1. 65 (3H, d, J=6. 7Hz), 3. 02 (2H, t, J=6. 2Hz), 3. 43-3. 63 (m, 8H), 3. 90 (2H, td, J=6. 2, 6. 1Hz), 5. 14 (1H, q, J=6. 7Hz), 6. 64 (1H, d, J=7)



[0316]

参考例 8 6

 $(7-\{[(1R)-1-x+v-2-+v+1)v-4-4v-2-++v++$ ル] オキシ $\{[-1H-4v+v-3-4v)\}$ アセトアルデヒド

参考例24と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ : 1. 66 (3H, d, J=6. 7Hz), 3. 43-3. 63 (8H, m), 3. 79 (2H, dd, J=2. 4, 0. 65Hz), 5. 15 (1H, q, J=6. 7Hz), 6. 67 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 03 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 16 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 0Hz), 9. 76 (t, 1H, J=2. 5Hz).

[0317]

実施例151

実施例30と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ: 1. 24 (3H, d, J=6. 1Hz), 1. 69 (3H, d, J=6. 7Hz), 2. 47-2. 54 (1H, m), 2. 6 1-2. 73 (2H, m), 2. 61-2. 73 (2H, m), 2. 97-3. 03 (2H, m), 3. 65-3. 91 (8H, m), 4. 12 (1H, d, J=8. 5Hz), 5. 22 (1H, q, J=6. 7Hz), 6. 25 (1H, d, J=7. 6Hz), 6. 27-6. 31 (2H, m), 6. 60 (1H, d, J=7. 6Hz), 6. 66-6. 70 (2H, m), 6. 91 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 13 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 26 (brs, 1H).





実施例152

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 1. 0 7 (3 H, d, J=6. 7 Hz), 1. 6 8 (3 H, d, J=6. 8 Hz), 3. 17-3. 20 (2 H, m), 3. 3 5-3. 42 (3 H, m), 4. 91-5. 00 (2 H, m), 6. 5 9 (1 H, d, J=7. 7 Hz), 6. 76 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 6. 96 (1 H, t, J=7. 9 Hz), 7. 11 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 1 8 (1 H, s), 7. 23 (1 H, d, J=7. 9 Hz).

参考例 8 7

(1R) - 2 - [7 - (ベンジルオキシ) - 1H - インドール - 3 - イル] - 1 - メチルエチルカルバミン酸 t e r t -ブチル

窒素気流下、(1R) - 2 - [7 - (ベンジルオキシ) - 1H - インドールー3 - イル] - 1 - メチルエチルアミン <math>(3.09g, 11.0mmo1) のテトラヒドロフラン (100mL) 溶液に、ジ炭酸ジー tert-ブチル (3.80mL, 16.5mmo1) を加えて、室温で60時間攪拌した。反応液を半飽和食塩水にあけて酢酸エチルで分配抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られる粗生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-n+y)-mmでエチル=3:1) で分離精製して表題化合物 (3.70g, 収率88%) を得た。

 1 H-NMR (CDC13) δ : 1. 11 (3H, d, J=6. 4Hz), 1. 43 (9H, s), 2. 84 (1H, dd, J=14. 8, 7. 2Hz), 2. 95 (1H, dd, J=14. 8, 5. 2Hz), 4. 01 (1H, brs), 4. 45 (1H, brs), 5. 20 (2H, s), 6. 72 (1H, d, J=7. 2Hz), 6. 99 (1H, d, J=2. 4Hz), 7. 02 (1H, dd)



, J = 7.6, 7.2Hz), 7.34-7.43(3H, m), 7.46-7. 49(2H, m), 8.28(1H, brs).

[0319]

参考例88

 $(1R) - 1 - メチル - 2 - (7 - \{ [(1S) - 1 - メチル - 2 - モルホリン - 4 - イル - 2 - オキソエチル] オキシ <math>- 1H - インド - ル - 3 - イル)$ エチルカルバミン酸 t e r t - ブチル

 1 H-NMR (CDC1₃) δ: 1. 11 (3 H, d, J=6. 4 Hz), 1. 43 (9 H, s), 1. 66 (3 H, d, J=6. 8 Hz), 2. 83 (1 H, dd, J=14, 6. 8 Hz), 2. 94 (1 H, dd, J=5. 2 Hz), 3. 39-3. 51 (2 H, m), 3. 55-3. 65 (6 H, m), 4. 00 (1 H, brs), 4. 45 (1 H, brs), 5. 13 (1 H, q, J=6. 8 Hz), 6. 63 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 6. 99 (1 H, dd, J=8 Hz), 8. 55 (1 H, brs).

[0320]





(1R) -1-メチル-2-(7-{[(1S)-1-メチル-2-モルホリーン-4-イル-2-オキソエチル]オキシ}-1H-インドール-3-イル)エチルカルバミン酸tertーブチル(1.03g, 2.39mmol)のアセトニトリル(10mL)溶液に、シュウ酸(860mg, 9.55mmol)を加えて、5時間加熱還流した。反応液の溶媒を減圧留去し、残渣に10%炭酸カリウム水溶液とクロロホルムーメタノール(10:1)混合液を加えて分配した。有機層を無水炭酸カリウムで乾燥し、溶媒を留去することにより表題化合物(626mg,収率79%)を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 1. 16 (3 H, d, J=6. 4 Hz), 1. 6 6 (3 H, d, J=6. 8 Hz), 2. 63 (1 H, dd, J=8. 4, 14. 8 Hz), 2. 86 (1 H, ddd, J=0. 8, 4. 8, 14. 4 Hz), 3. 25-3. 30 (1 H, m), 3. 40-3. 52 (2 H, m), 3. 58-3. 62 (6 H, m), 5. 13 (1 H, q, J=6. 8 Hz), 6. 64 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 6. 99 (1 H, dd, J=8. 0, 8. 0 Hz), 7. 27 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 8. 55 (1 H, brs).

[0321]

実施例153

実施例108と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 31 (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 6 3 (3H, d, J=6. 6Hz), 3. 00 (1H, dd, J=9. 0, 14. 3Hz), 3. 16-3. 27 (3H, m), 3. 40-3. 43 (1H, m)



, 3. 57-3. 72 (8 H, m), 4. 93 (1 H, dd, J=3. 3, 9. 9 Hz), 5. 35 (1 H, q, J=6. 6 Hz), 6. 62 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 6. 96 (1 H, dd, J=7. 9, 7. 9 Hz), 7. 18 (1 H, s), 7. 23 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 7. 29-7. 40 (3 H, m), 7. 45 (1 H, s).

[0322]

実施例154

(2S) -2- + [3-((2R) -2- + [(2R) -2-(3-クロロフェニル) -2-ヒドロキシエチル] アミノ プロピル) -1 Hーインドールー7-イル] オキシ プロパン酸

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

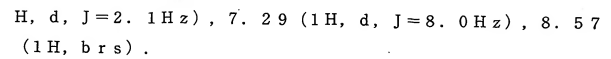
¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 16 (3 H, d, J=6.4 Hz), 1. 6 0 (3 H, d, J=6.7 Hz), 2. 78-2. 98 (4 H, m), 3. 21 -3. 26 (1 H, m), 4. 70-4. 76 (2 H, m), 6. 57 (1 H, d, J=7. 7 Hz), 6. 86 (1 H, dd, J=7.8, 7.9 Hz), 7 . 00 (1 H, s), 7. 07 (1 H, d, J=7.7 Hz), 7. 14-7. 16 (1 H, m), 7. 22-7. 25 (2 H, m), 7. 34 (1 H, s).

[0323]

参考例 9 0

参考例88と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 11 (3H, d, J=6.6Hz), 1. 44 (9H, s), 1. 66 (3H, d, J=6.7Hz), 2. 83 (1H, dd, J=14, 6.9Hz), 2. 94 (1H, dd, J=14, 5. 2Hz), 3. 48-3. 57 (8H, m), 4. 40 (1H, m), 4. 38-4. 48 (1H, m), 5. 14 (1H, q, J=6.7Hz), 6. 63 (1H, d, J=7.7Hz), 6. 99 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 01 (1



[0324]

参考例 9 1

 $(1R) - 1 - メチル - 2 - (7 - \{[(1R) - 1 - メチル - 2 - モルホリン - 4 - イル - 2 - オキソエチル] オキシ<math>\} - 1H - インド - ルー3 - イル)$ エチルアミン

参考例89と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ : 1. 16 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 66 (3H, d, J=6. 7Hz), 2. 64 (1H, dd, J=14, 8. 2Hz), 2. 85 (1H, dd, J=14, 5. 0Hz), 3. 23-3. 31 (1H, m), 3. 41-3. 62 (8H, m), 5. 14 (1H, q, J=6. 7Hz), 6. 64 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 99 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 04 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 27 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 55 (1H, s).

[0325]

実施例155

 1 H-NMR (CDC13) δ : 1. 11 (3H, d, J=6..2Hz), 1. 63 (3H, d, J=6..6Hz), 2. 66 (1H, dd, J=12, 9. 1 Hz), 2. 75-2. 84 (2H, m), 2. 85 (1H, dd, J=12, 3. 6Hz), 3. 00-3. 05 (1H, m), 3. 39-3. 59 (8H, m), 4. 51 (1H, dd, J=9. 0, 3. 4Hz), 5. 14 (1H, q, J=6..7Hz), 6. 60 (1H, d, J=7..7Hz), 6. 97 (1H, s), 6. 98 (1H, t, J=7..9Hz), 7. 14-7. 24 (4H, m), 7. 32 (1H, s), 8. 92 (brs, 1H).



[0326]

実施例156

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 0. 91 (3H, d, J=6. 2Hz), 1. 55 (3H, d, J=6. 7Hz), 2. 50-2. 55 (1H, m), 2. 77-2. 85 (2H, m), 2. 94-2. 97 (1H, m), 3. 04 (2H, m), 4. 65-4. 70 (1H, m), 4. 79-4. 82 (1H, m), 6. 76 (1H, t, J=7. 8Hz), 6. 91 (1H, s), 7. 00 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 30-7. 38 (3H, m), 7. 43 (1H, s), 7. 48 (1H, d, J=7. 7Hz), 10. 9 (s, 1H). [0327]

参考例 9 2

(1S) -2-モルホリンー4-イルー2ーオキソー1-フェニルエタノール 参考例67と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC13) δ : 3. 05-3. 10 (1H, m), 3. 14-3. 19 (1H, m), 3. 28-3. 33 (1H, m), 3. 45-3. 50 (1H, m), 3. 54-3. 83 (4H, m), 4. 70 (1H, brs), 5. 19 (1H, s), 7. 30-7. 41 (5H, m).

[0328]

参考例 9 3

(1S) -2-モルホリン-4-イル-2-オキソ-1-フェニルエチル 4-メチルベンゼンスルホン酸エステル

参考例68と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 2. 43 (3H, s), 3. 35-3. 61 (8H, m), 6. 12 (1H, s), 7. 31 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 34 (5H, s), 7. 81 (2H, d, J=8. 4Hz).



実施例157

実施例119、実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 33 (3H, d, J=6.5Hz), 3. 20 (1H, dd, J=14, 9.0Hz), 3. 25-3. 31 (2H, m), 3. 39 (1H, ddd, J=13, 4. 1, 3. 4Hz), 3. 62-3. 70 (1H, m), 5. 21 (1H, dd, J=9.8, 2.9Hz), 5. 9 3 (1H, s), 6. 59 (1H, d, J=7.9Hz), 6. 87 (1H, t, J=7.9Hz), 7. 19-7. 21 (1H, m), 7. 21 (1H, s), 7. 33-7. 45 (3H, m), 7. 64-7. 66 (2H, m), 7. 9 3 (1H, dd, J=7.4, 6.0Hz), 8. 43 (1H, d, J=7.9Hz), 8. 76 (1H, d, J=4.2Hz), 8. 84 (1H, s).

[0330]

参考例 9 4

(2S) - 1 - モルホリンー 4 - イルー 1 - オキソー 3 - フェニルプロパンー 2 - オール

参考例67と同様の方法にて表題化合物を合成した。

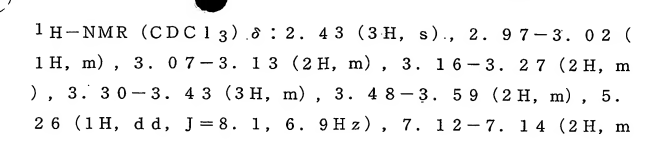
 1 H-NMR (CDC13) δ : 2. 90 (1H, dd, J=14, 6. 7Hz), 2. 96 (1H, dd, J=14, 6. 7Hz), 3. 27-3. 30 (2H, m), 3. 51-3. 68 (6H, m), 4. 59 (1H, dd, J=14, 6. 7Hz), 7. 21-7. 33 (5H, m).

[0331]

参考例 9 5

(1S) -1-ベンジル-2-モルホリン-4-イル-2-オキソエチル 4-メチルベンゼンスルホン酸エステル

参考例68と同様の方法にて表題化合物を合成した。



), 7. 24-7. 29 (5H, m), 7. 68 (2H, d, J=8. 3Hz)

[0332]

実施例158

 $(1R) - 2 - \{[(1R) - 2 - (7 - \{[(1R) - 1 - ベンジル-2 - モルホリン-4 - イルー2 - オキソエチル] オキシ \} - 1 H - インドールー3 - イル) - 1 - メチルエチル] アミノ <math>\}$ - 1 - ピリジン-3 - イルエタノール 実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ: 1. 14 (3H, d, J=6. 2Hz), 2. 75-2. 92 (5H, m), 3. 02-3. 12 (1H, m), 3. 24-3. 56 (9H, m), 4. 71 (1H, dd, J=8. 1, 4. 7Hz), 5. 43 (1H, t, J=7. 0Hz), 6. 53 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 88 (1H, dd, J=8. 0, 7. 7Hz), 7. 02 (1H, s), 7. 15 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 23-7. 27 (2H, m), 7. 30-7. 34 (2H, m), 7. 36-7. 38 (2H, m), 7. 64 (1H, d, J=7. 9Hz), 7. 88 (1H, s), 8. 33 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 44 (1H, d, J=1. 8Hz).

[0333]

参考例 9 6

(1R) −1−シクロヘキシル−2−モルホリン−4−イル−2−オキソエタノ ール

参考例67と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1. 14-1. 22 (5H, m), 1. 41-1. 44 (3H, m), 1. 64-1. 67 (1H, m), 1. 78-1. 81 (2H, m), 3. 43-3. 44 (2H, m), 3. 63-3. 74 (6H,



m), 4.19 (1H, brs).

[0334]

参考例 9 7

(1R) -1-シクロヘキシル-2-モルホリン-4-イル-2ーオキソエチル 4-メチルベンゼンスルホン酸エステル

参考例68と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ: 0. 90-1. 27 (5 H, m), 1. 49-1. 91 (6 H, m), 2. 45 (3 H, s), 3. 43-3. 70 (8 H, m), 4. 79 (1 H, d, J=8. 7 Hz), 7. 34 (2 H, d, J=8. 2 Hz), 7. 80 (2 H, d, J=8. 2 Hz).

 $(1R) -2 - \{[(1R) -2 - (7 - \{[(1S) -1 - \nu \neq 0 + \nu + \nu + \nu = 1 + \nu = 1$

2-モルホリン-4-イル-2-オキソエチル] オキシ -1H-インドールー

[0335]

実施例159

3ーイル) -1ーメチルエチル] アミノ -1ーピリジン-3ーイルエタノール 実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ H-NMR (CDC13) &: 1.17 (3 H, d, J=6.1 Hz), 1.

10-1.31 (6 H, m), 1.71-1.74 (2 H, m), 1.81-1.84 (2 H, m), 1.97-2.05 (1 H, m), 2.14-2.21 (1 H, m), 2.70-2.75 (1 H, m), 2.87 (1 H, d, J=6.2 Hz), 2.93 (1 H, d d, J=12, 2.9 Hz), 3.11-3.14 (1 H, m), 3.35 (2 H, m), 3.51-3.70 (6 H, m), 4.63 (1 H, d, J=6.9 Hz), 4.68 (1 H, d, J=8.0 Hz), 6.66 (1 H, d, J=7.7 Hz), 6.98 (1 H, t, J=7.8 Hz), 7.03 (1 H, s), 7.22 (1 H, d, J=8.2 Hz), 7.23 (1 H, d, J=7.4 Hz), 7.66 (1 H, d, J=7.7 Hz), 8.49 (1 H, d, J=3.9 Hz), 8.52 (1 H, s), 8.63 (1 H, brs).

[0336]



実施例160

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

 $1 \, H-NMR \, (CD_3OD) \, \delta: 1. \, 3\, 3 \, (3\, H, \, d, \, J=6. \, 5\, Hz) \, , \, 1.$ $2\, 9-1. \, 4\, 9 \, (6\, H, \, m) \, , \, 1. \, 7\, 1-1. \, 7\, 4 \, (1\, H, \, m) \, , \, 1. \, 8\, 3 \, (3\, H, \, m) \, , \, 1. \, 9\, 5-2. \, 0\, 5 \, (2\, H, \, m) \, , \, 3. \, 0\, 1 \, (1\, H, \, d\, d, \, J=1\, 4\, 4\, 9. \, 0\, Hz) \, , \, 3. \, 2\, 5-3. \, 3\, 2 \, (1\, H, \, m) \, , \, 3. \, 3\, 7 \, (1\, H, \, d\, d, \, J=1\, 3\, 3\, 3\, 3\, Hz) \, , \, 3. \, 6\, 6-3. \, 6\, 8 \, (1\, H, \, m) \, , \, 4. \, 6\, 0 \, (1\, H, \, d\, J=1\, 3\, 3\, 3\, 3\, Hz) \, , \, 3. \, 6\, 6-3. \, 6\, 8 \, (1\, H, \, m) \, , \, 4. \, 6\, 0 \, (1\, H, \, d\, J=1\, 3\, 3\, 3\, 3\, Hz) \, , \, 5. \, 1\, 6\, (1\, H, \, d\, d\, J=9. \, 9\, , \, 3. \, 1\, Hz) \, , \, 6. \, 5\, 3\, (1\, H, \, d\, J=7. \, 7\, Hz) \, , \, 6. \, 9\, 4\, (1\, H, \, t\, , \, J=7. \, 9\, Hz) \, , \, 7. \, 1\, 8\, (1\, H, \, s) \, , \, 7. \, 2\, 1\, (1\, H, \, d\, , \, J=7. \, 8\, Hz) \, , \, 7. \, 8\, 3\, (1\, H, \, d\, d\, J=7. \, 9\, , \, 5. \, 5\, Hz) \, , \, 8. \, 2\, 9\, (1\, H, \, d\, , \, J=8. \, 1\, Hz) \, , \, 8. \, 7\, 1\, (1\, H, \, d\, , \, J=4. \, 4\, Hz) \, , \, 8. \, 7\, 8\, (1\, H, \, b\, r\, s) \, .$

[0337]

参考例 9 8

(2 R) -1-モルホリン-4-イル-1-オキソブタン-2-オール・参考例67と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC13) δ : 1. 00 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 1. 4 6-1. 5 6 (1 H, m), 1. 6 5-1. 7 3 (1 H, m), 3. 4 1-3. 4 3 (2 H, m), 3. 6 3-3. 7 4 (6 H, m), 4. 2 8-4. 3 2 (1 H, m).

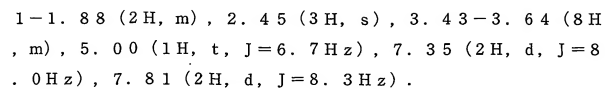
[0338]

参考例99

(1R) -1-(モルホリン-4-イルカルボニル) プロピル 4-メチルベンゼンスルホン酸エステル

参考例68と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 0. 93 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 8



[0339]

実施例161

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

1 HNMR (CDC13) δ: 1. 14-1. 18 (6H, m), 2. 02-2.

. 07 (2H, m), 2. 65 (1H, dd, J=9. 4, 12. 2Hz), 2.

. 81-2. 92 (2H, m), 3. 04-3. 07 (1H, m), 3. 39-3. 49 (2H, m), 3. 57-3. 63 (6H, m), 4. 55 (1H, dd, J=3. 5, 9. 3Hz), 4. 88 (1H, dd, J=5. 8, 7. 6Hz), 6. 65 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 00 (1H, dd, J=7. 8, 7. 9Hz), 7. 03 (1H, d, J=2. 0Hz), 7. 23-7.

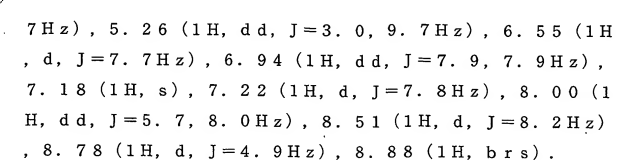
26 (2H, m), 7. 66-7. 68 (1H, m), 8. 50 (1H, dd, J=1. 6, 4. 8Hz), 8. 54 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 58 (1H. brs).

[0340]

実施例162

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 13 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 3 2 (3H, d, J=6. 5Hz), 2. 01-2. 13 (2H, m), 3. 00 (1H, dd, J=9. 1, 14. 3Hz), 3. 25-3. 32 (2H, m), 3. 63-3. 68 (1H, m), 4. 80 (1H, dd, J=5. 2, 6.



[0341]

参考例100

(2 R) -1-モルホリン-4-イル-1-オキソペンタン-2-オール 参考例67と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 0. 95 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 4 7-1. 58 (4H, m), 3. 40-3. 42 (2H, m), 3. 61-3. 74 (6H, m), 4. 31-4. 36 (1H, m).

[0342]

参考例 1 0 1

(1R)-1-(モルホリンー4-イルカルボニル) ブチル 4-メチルベンゼンスルホン酸エステル

参考例68と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC13) δ : 0. 87 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 2 4-1. 33 (1H, m), 1. 39-1. 48 (1H, m), 1. 69-1. 87 (2H, m), 2. 45 (3H, s), 3. 41-3. 64 (8H, m), 5. 06 (1H, dd, J=5. 3, 8. 7Hz), 7. 35 (2H, d, J= 8. 4Hz), 7. 81 (2H, d, J=8. 3Hz).

[0343]

実施例163

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDCl₃) δ : 1. 03 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 1



4 (3 H, d, J=6. 2 Hz), 1. 58-1. 72 (2 H, m), 1. 89
-2. 05 (2 H, m), 2. 65 (1 H, dd, J=9. 3, 12. 2 Hz)
, 2. 79-2. 92 (3 H, m), 3. 03-3. 08 (1 H, m), 3. 3
8-3. 47 (2 H, m), 3. 58-3. 62 (6 H, m), 4. 55 (1 H, dd, J=3. 5, 9. 2 Hz), 4. 95 (1 H, dd, J=4. 8, 8. 6 Hz), 6. 64 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 6. 99 (1 H, dd, J=7. 8, 7. 9 Hz), 7. 02 (1 H, d, J=1. 9 Hz), 7. 23-7. 26 (2 H, m), 7. 65-7. 67 (1 H, m), 8. 50 (1 H, dd, J=1. 6, 4. 8 Hz), 8. 54 (2 H, m).

[0344]

実施例164

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 0. 99 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 3 ² (3H, d, J=6. 5Hz), 1. 57-1. 67 (2H, m), 1. 98 -2. 05 (2H, m), 3. 99 (1H, dd, J=9. 0, 14. 3Hz) , 3. 25-3. 32 (2H, m), 3. 42 (1H, dd, J=3. 2, 12 . 7Hz), 3. 63-3. 69 (1H, m), 4. 84 (1H, dd, J=5 . 3, 7. 0Hz), 5. 25 (1H, dd, J=3. 0, 9. 7Hz), 6. 54 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 94 (1H, dd, J=7. 9, 7. 9Hz), 7. 17 (1H, s), 7. 21 (1H, d, J=7. 9Hz), 7 . 99 (1H, dd, J=5. 7, 8. 0Hz), 8. 50 (1H, d, J=8 . 2Hz), 8. 78 (1H, d, J=5. 2Hz), 8. 87 (1H, brs)

[0345]

実施例165

(1R) -2 - +[2 - (7 - +[(1R) -1 - extstyle + 2 - モルホリン-4]



- 4 - 2 - 3 + 3 + 3 + 3 - 4

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC13) δ: 1. 64 (3 H, d, J=6. 7 Hz), 2. 6 7-2. 72 (1 H, m), 2. 89-3. 04 (5 H, m), 3. 42-3. 66 (8 H, m), 4. 70 (1 H, m), 5. 13 (1 H, q, J=6. 7 Hz), 6. 62 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 6. 97-7. 01 (2 H, m), 7. 23-7. 26 (2 H, m), 7. 68 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 48 (1 H, d, J=4. 6 Hz), 8. 55 (1 H, s), 8. 91 (1 H, brs).

[0346]

実施例166

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 67 (3 H, d, J=6.8 Hz), 3. 1 8-3. 28 (3 H, m), 3. 35-3. 41 (3 H, m), 4. 93-5. 00 (1 H, m), 5. 23 (1 H, dd, J=9.7, 2.7 Hz), 6. 5 8 (1 H, d, J=7.7 Hz), 6. 95 (1 H, dd, J=7.9, 7.7 Hz), 7. 17 (1 H, s), 7. 72 (1 H, d, J=7.9 Hz), 7. 96 (1 H, brs), 8. 45 (1 H, d, J=8.1 Hz), 8. 77 (1 H, brs), 8. 85 (1 H, brs).

[0347]

実施例 1 6 7

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。



¹ HNMR (CDC13) δ: 1. 10 (3 H, d, J=6.8 Hz), 1. 1 9 (3 H, d, J=6.8 Hz), 2. 23-2. 32 (1 H, m), 2. 68 (1 H, dd, J=12.3, 9.3 Hz), 2. 88-3. 06 (5 H, m), 3. 33-3. 36 (2 H, m), 3. 47-3. 68 (6 H, m), 4. 6 2 (1 H, d, J=7.8 Hz), 4. 69 (1 H, dd, J=9.3, 3.5 Hz), 6. 66 (1 H, d, J=7.7 Hz), 6. 97-7. 00 (2 H, m), 7. 23-7. 26 (2 H, m), 7. 68 (1 H, ddd, J=7.9, 2.0, 1.6 Hz), 8. 48 (1 H, dd, J=4.8, 1.6 Hz), 8. 55 (1 H, d, J=2.0 Hz), 8. 78 (1 H, brs).

[0348]

実施例168

 $(2R) - 2 - \{[3 - (2 - \{[(2R) - 2 - \forall F + v - 2 - \forall F +$

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 1. 14 (3 H, d, J=6.8 Hz), 1. 1 8 (3 H, d, J=6.8 Hz), 2. 32-2.40 (1 H, m), 3. 18 -3. 27 (3 H, m), 3. 32-3.40 (3 H, m), 4.60 (1 H, d, J=5.1 Hz), 5. 21-5.23 (1 H, m), 6.53 (1 H, d , J=7.7 Hz), 6.93 (1 H, dd, J=7.9, 7.7 Hz), 7. 18 (1 H, s), 7.20 (1 H, d, J=7.9 Hz), 7.96 (1 H, brs), 8.44 (1 H, brs), 8.77 (1 H, brs), 8.85 (1 H, brs).

[0349]

実施例169

 $(1R) - 2 - \{[2 - (7 - \{[(1S) - 1 - ベンジル - 2 - モルホリン - 4 - イル - 2 - オキソエチル] オキシ <math>\} - 1H - インドール - 3 - イル)$ エチル] アミノ $\} - 1 - ピリジン - 3 - イルエタノール$

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC13) δ: 2. 68 (1H, dd, J=12. 2, 9. 3H z), 2. 89-3. 09 (6H, m), 3. 28-3. 36 (5H, m), 3. 51-3. 60 (4H, m), 4. 70 (1H, dd, J=9. 3, 3. 4H z), 5. 15 (1H, t, J=6. 9Hz), 6. 56 (1H, d, J=7. 6Hz), 6. 93-6. 97 (2H, m), 7. 22-7. 36 (6H, m), 7. 68 (1H, ddd, J=7. 9, 2. 1, 1. 6Hz), 8. 49 (1H, dd, J=4. 8, 1. 6Hz), 8. 55 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 60 (1H, brs).

[0350]

実施例170

 $(2S) - 2 - \{[3 - (2 - \{[(2R) - 2 - \forall F + v - 2 - \forall F +$

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CD₃OD) δ: 3. 17-3. 48 (8 H, m), 5. 06 (1 H, d d, J=7. 5, 4. 6 Hz), 5. 24 (1 H, d d, J=9. 8, 2 . 9 Hz), 6. 55 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 6. 92 (1 H, t, J=7. 9 Hz), 7. 17-7. 27 (5 H, m), 7. 34-7. 36 (2 H, m), 7. 99-8. 02 (1 H, m), 8. 50 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 79 (1 H, brs), 8. 87 (1 H, brs).

[0351]

実施例171

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 2. 68 (1 H, dd, J=12. 3, 9. 3 H z), 2. 88-3. 05 (5 H, m), 3. 19-3. 22 (1 H, m), 3. 33-3. 36 (1 H, m), 3. 49-3. 63 (6 H, m), 4. 70 (



[0352]

実施例172

 $(2S) - \{[3-(2-\{[(2R)-2-2+3-2-2-2-2-2-2-3-4)] アミノ\} エチル) - 1 H-インドール-7-4ル] オキシ (フェニル) 酢酸・2 トリフルオロ酢酸塩$

実施例120と同様の方法にて表題化合物を合成した。

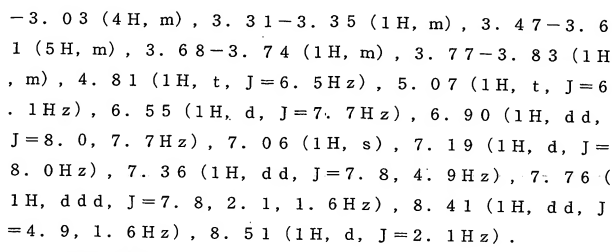
¹ HNMR (CD₃OD) δ: 3. 17-3. 27 (3H, m), 3. 37-3. 40 (3H, m), 5. 23 (1H, d, J=9. 7Hz), 5. 92 (1H, s), 6. 58 (1H, d, J=7. 8Hz), 6. 88 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 18-7. 20 (2H, m), 7. 31-7. 40 (3H, m), 7. 63-7. 64 (2H, m), 7. 98 (1H, brs), 8. 47-8. 50 (1H, m), 8. 78 (1H, brs), 8. 86 (1H, brs)

[0353]

実施例173

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CD₃OD) δ:1. 14 (3H, t, J=7. 4Hz), 2. 0 0-2. 08 (2H, m), 2. 83 (2H, d, J=6. 5Hz), 2. 94



[0354]

実施例174

(1R) - 2 - |[2 - (7 - |[(1S) - 1 - (モルホリン-4 - イルカルボニル) ブチル] オキシ| <math>-1H-インドール-3-イル) エチル] アミノ| -1-ピリジン-3-イルエタノール

実施例119と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CDC13) δ: 1. 02 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 1. 5 2-1. 58 (1 H, m), 1. 65-1. 70 (1 H, m), 1. 87-1. 94 (1 H, m), 1. 98-2. 08 (1 H, m), 2. 68 (1 H, dd, J=12. 3, 9. 4 Hz), 2. 92-3. 06 (5 H, m), 3. 37-3. 49 (2 H, m), 3. 58-3. 62 (6 H, m), 4. 70 (1 H, dd, J=9. 4, 3. 5 Hz), 4. 94 (1 H, dd, J=8. 6, 4. 8 Hz), 6. 64 (1 H, d, J=7. 4 Hz), 6. 97-7. 02 (2 H, m), 7. 23-7. 27 (2 H, m), 7. 69 (1 H, ddd, J=7. 9, 2. 1, 1. 6 Hz), 8. 51 (1 H, dd, J=4. 8, 1. 6 Hz), 8. 56 (1 H, d, J=2. 1 Hz), 8. 56 (1 H, brs).

[0355]

実施例175

 $6-(2-\{[(2R)-2-ヒドロキシ-2-ピリジン-3-イルエチル] アミノ エチル) -2, 2-ジメチル <math>[1, 4]$ オキサジノ [2, 3, 4-hi] インドール-3 (2H) -オン・2 塩酸塩



実施例131と同様の方法にて表題化合物を合成した。

¹ HNMR (CD₃OD) δ : 1. 65 (6H, s), 3. 23-3. 36 (3 H, m), 3. 47-3. 53 (3H, m), 6. 38 (1H, dd, J=9. 9, 2. 8Hz), 6. 84 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 20 (1H, t, J=7. 8Hz), 7. 30 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 63 (1H, s), 8. 14 (1H, dd, J=8. 1, 5. 8Hz), 8. 75 (1H, d, J=8. 1Hz), 8. 86 (1H, d, J=5. 8Hz), 9. 01 (1H, s).

[0356]

【発明の効果】

試験例1

ヒトβ3、β2及びβ1-受容体刺激試験

ヒト β 3 - 受容体刺激作用はSK-N-MC細胞系(恒久的にヒト β 3及びヒト β 1 受容体を発現した細胞を購入(SK-N-MC細胞、大日本製薬株式会社))を用い、ヒト β 2、 β 1 - 受容体刺激作用はTHP-1細胞系(ヒト β 2、 β 1 受容体を共発現した細胞を購入(THP-1細胞、大日本製薬株式会社))を用いて検討した。

供試化合物($10^{-9}\sim10^{-5}$ M)の β 3 一刺激作用は、SK-N-MC細胞を9 6 ウェルプレート上に 2×10^4 個/ウェルで培養し、3 日後ほぼコンフルエントな状態で、サイクリック AMP(c y c 1 i c AMP、以下c AMPと略)の産生活性を指標に検討した。このとき、 β 1 一受容体阻害剤((\pm) ー 2 ーヒドロキシー5 ー(2 ー((2 ーヒドロキシー3 ー(4 ー(1 ーメチルー4 ー(トリフルオロメチル)ー1 Hーイミダゾールー2 ーイル)フェノキシ)プロピル)アミノ)エトキシ)ベンズアミド メタンスルホン酸塩、C G P-2 0 7 1 2 A(S i g ma-A l d r i c h)、1 0 -6 M)存在下で検討した。 β 2 一刺激作用は、浮遊 T H P-1 細胞 2 . 5×10^5 個を β 1 一受容体阻害剤(前記 C G P-2 0 7 1 2 A、1 0 -6 M)存在下で供試化合物で刺激し、 β 1 一刺激作用は、浮遊 T H P-1 細胞 2 . 5×10^5 個を β 2 一受容体阻害剤((R*5*) ー((E*5*) ー)((E*5*) ー((E*5*) ー)((E*5*) ー)((E*5*) ー((E*5*) ー)((E*



4-4ル)オキシ)-3-((1-メチルエチル)アミノ)-2-ブタノール塩酸塩、ICI-118551(Sigma-Aldrich)、<math>10-8M)存在下で供試化合物で刺激して、cAMPの産生活性を指標に検討した。細胞中のcAMP産生量は、ELISA法により測定した。

各化合物の作用強度は、得られた用量反応曲線から EC_{50} 値($-1og_{10}$ EC_{50} = pD_2)及び最大活性(intrinsic activity(%)。 β 3 一刺激作用は 10^{-6} Mイソプロテレノール、 β 2 一刺激作用は 10^{-5} Mサルメテロール、 β 1 一刺激作用は 10^{-5} Mイソプロテレノールの反応を100 %とする。)を算出し比較した。本発明化合物は、ヒト β 3 受容体に対して選択的に刺激作用を有することが確認された。

. 例えば、実施例 2 の化合物における β 3 一刺激作用の E C 5 0 値は 4 8 n M であり、 β 1 および β 2 一刺激作用は 1 0 μ M まで確認されなかった。

[0357]

試験例2

β1-アドレナリン受容体刺激作用に基づく摘出右心房標本自律拍動数に対する 薬物の作用 (陽性変時作用検討)

ハートレー(Hartley)系モルモットの心臓を摘出し、右心房標本を作製し、マグヌス(Magnus)法に準じて実験を行った。標本は34℃で95%酸素と5%炭酸ガスの混合ガスを通記したクレブスーヘンセレイト(Krebs-Henseleit)液中に懸垂し、最大静止張力が約0.5gとなるように負荷をかけた。右心房の自律拍動を圧トランスデューサーを介して導入し、張力と拍動数を連続的にリニアコーダー上に記録した。薬物は拍動数がプラトーになる毎に累積的に添加し、薬効評価はイソプロテレノールによる拍動数の最大増分を100%として、薬物の最大増分の比率を求めるとともに、薬物の最大増分の半分の拍動数増加を与える薬物濃度をEC50値として算出した。

得られた結果を用いて β 3刺激作用 $\angle\beta$ 1刺激作用の乖離を示すため、試験例2で得られた陽性変時作用の EC_{50} 値を、その実施例化合物の試験例1で得られた主薬効とするヒト β 3刺激作用の EC_{50} 値で除した。対照薬物(AJ 9677)の値を1とした際の相対値として以下に示す。



以下に示す通り、前記〔1〕の化合物、なかでも特に前記〔2〕の化合物は、組織を用いた評価系に於いても特開平11-255743号公報に記載された対照薬物(AJ 9677)に比べ高い β 3 刺激作用 $/\beta$ 1 刺激作用の乖離を示すことがわかる。

実施例化合物の陽性変時作用のEC50値 (対照薬物(AJ 9677)の値を1とした際の相対値)

実施例化合物 14: 68

実施例化合物 73: 77

実施例化合物 76:300

実施例化合物114:230

実施例化合物 1 2 1: 78

実施例化合物 1 5 0 : 4 7 0

実施例化合物154: 90

対照薬物 (AJ9677) : 1

[0358]

式(I)で表されるインドール誘導体およびその薬学的に許容される塩は優れた β 3 ー アドレナリン受容体刺激作用を有し、例えば肥満症、高血糖症、腸管運動亢進に起因する疾患、頻尿、尿失禁、うつ病、胆石、または胆道運動亢進に起因する疾患の治療剤として有用である。



【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 β 3 - アドレナリン受容体刺激作用を有し、肥満症等の治療剤として有用な化合物を提供する。

【解決手段】 式(1):

【化1】

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{2}

〔式中、 R^1 は置換もしくは無置換の低級アルキル基等を、 R^2 は水素原子等を、 R^3 は水素原子を、 R^3 は水素原子素を、 R^3 は水素原子素を、 R^3 は水素原子等を、 R^3 は水素原子

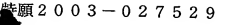
【化2】

OH H
Ar
$$R^4 R^5 R^6 R^7$$
 (VIII)

(式中、 R^4 、 R^5 、 R^6 、および R^7 は水素原子等を、Arはフェニル基等を表す)で表される基を表す]

で表される化合物または薬学的に許容されるその塩。

【選択図】 なし。



ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-027529

受付番号

50300178796

書類名

特許願

担当官

第五担当上席

0094

作成日

平成15年 2月 7日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 2月 4日



特願2003-027529

出願人履歴情報

識別番号

[000183370]

1. 変更年月日

1990年 8月

[変更理由]

新規登録

住 所 氏 名 大阪府大阪市中央区道修町2丁目2番8号

住友製薬株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.